أسس الكيمياء العضوية أ. د محمد مجدي عبد الله واصل



أسسس الكيمياء العضوية

أ.د. محمد مجدى واصل أستاذ الكيمياء الفيزياتية
 كلية العلوم – جامعة الأزهر

دار الفجر للنشر والتوزيع

حقوق النشو

رقم الإيداع 19926 الترقيم الدولى .I.S.B.N 977-358-079-2

الطبعة الثانية 2009 جميع الحقوق محفوظة للناشر

دار الفجر للنشر والتوزيع

4 شارع هاشم الأشقر ــ النزهة الجديدة ــ القاهرة تليفون : 26246252 (00202) فاكس : 26246252 (00202)

www.darelfajr.com Email: daralfajr@yahoo.com

لا يجوز نشر أى جزء من الكتاب أو اختزان مادته بطريقة الاسترجاع أو نقله على أى نحو أو بأى طريقة سواء كانت إلكترونية أو ميكانيكية أو بخلاف ذلك إلا بموافقة الناشر على هذا كتابة ومقدماً

بسم الله الرهمن الرهيم

" ربنا لا تواهٰذنا إن نسينا أو أغطانا "

صدق الله العظيم



الإهداء

إلى روح أبى وأمى
الى زوجتى وأولادى
الى أحفادى: نور الدين ومحمد
الى كل الدراسين
الى كل الباحثين
قب مصدره العالم العديد

المؤلف



أرفع الناس قدراً
من لا يرى قدره
وأكثرهم فضلاً
من لا يرى فضله
والتواضع يورث المحبة
والقناعة تورث الراحة
ومن وعظ أخيه سراً
فقد نصحه وزانه
ومن نصحه علانية
فقد فضحه وشاته

		,	

المقدمية

تهتم الكيمياء العضوية بدراسة مركبات الكربون ، لأن الكربون عنصر أساسى فى تكوين كافة المركبات العضوية الحية ، ومن هذه المركبات ، الحامض النووى الذى يحمل المعلومات الوراثية ، والبروتينات وهى المواد الأساسية فى إعطاء لمظهر الهيكلى للكائن الحى ، والإنزيمات وهى العوامل المساعدة فى إستمرار التفاعلات الحيوية . وتتطلب الدراسات الحديثة منا فهم تركيب وميكانيكية عمل المركب العضوى وهى ليست بالصعوبة كما هو متوفر فى الوقت الحاضر من تقنيات ووسائل وأجهزة وطرق لتعلم الكيمياء . والكيمياء العضوية أحد علوم المعرفة العهد ، ولا يتجاوز عمر الدراسات فى هذا المجال عن المتتى سنة ، وإطلاق اسم الكيمياء العضوية تم عندما بدأ العلماء التمييز بين المركبات العضوية واللاعضوية ، وبسبب الحصول على هذه المركبان من الكائنات الحية سميت "عضوية" أما المركبات اللاعضوية فهى نلك المركبات التي يمكن الحصول عليها من أى مصدر غير حى .

ويأتى فى هذا الكتاب ليغطى حاجة بارزة لمن يرغبون فى دراسة الكيمياء العضوية سواء طلاب كليات العلوم والتربية أو طلاب كليات الطبب البشرى وطب الأسنان والصيدلة والزراعة والذين هم بحاجة الى الحصول وفى وقت محدود ، على أساس متين فى الكيمياء العضوية يكون منطلقاً لدراستهم فى الكيمياء الحيوية وتطبيقات الكيمياء العضوية فى مجالات الختصاصهم . لأن الفهم الدقيق من قبل أى طالب بكلية تطبيقية يجعله مؤهلاً لحل المشاكل المتعلقة بذلك .

وأهمية دراسة الكيمياء العضوية ترجع الى بناء أجسامنا من المركبات العضوية واعتمادنا عليها في الغداء . كما أن الملابس التي نليسها نجد جميعها

مصنوع من مركبات الكربون ، ولذا الوقود الذى تسير به السيارات وإجزاء كثيرة من السيارات نفسها كلها مواد عضوية . بالإضافة الى الأدوية والمبيدات الحشرية عبارة عن مركبات عضوية .

ويحتوى هذا الكتاب على إثنى عشر باباً يغطى المباحث الرئيسية للكيمياء العضوية في أسلوب يعتمد على ترسيخ المفهوم ويتجنب السرد الممل للتفاصيل ، وهذه الأبواب هي : مقدمة في الكيميساء العضوية الهيدروكربونات المشبعة (الألكانسات) – الهيدروكربونات غير المشبعة (الإلكينات) – الألكانيات – المركبات الأرومانية – الهاليدات الأليفانية والأرومانية – الهاليدات الأليفانية والأرومانية – الكحولات والإيثرات – الأحماض الكربوكسيلية ومشتقانها – الأمينات – الكربوهيدرات – الأحماض الكربوكسيلية ومشتقانها -

ولقد زودت كل باب بعدد من الأسئلة تساعد في ترسيخ المفاهيم الأساسية ، وإستخدمت مصطلحات علمية كثيرة تزيد من الحصيلة العلمية للدارس في هذا الكتاب بالاضافة الى مجموعة من المراجع العلمية في هذا المجال . كذلك حاولت شرح ميكانيكية أغلب التفاعلات . وأسال الله العلمي القدير أن يوفقنا لخدمة المجتمع العلمي وأن يكون في هذا العمل خدمة للعلم والعلماء واللغة العربية في نفس الوقت .

المؤلف

أ.د. محمد مجدى عبد الله واصل

الباب الأول مقدمة في الكيمياء العضوية

الباب الأول "مقدمة في الكيمياء العضوية "

التركيب الإلكتروني للأيونات :-

تحتوي المركبات العضوية على الكربون والهيدروجين والأكسحين بصورة رئيسية بالإضافة إلى بعض العناصر الأخرى كالنتروجين – والهالوجين – والكدريت – والفسفور . وهناك مجموعة من المركبات العضوية الخاصة تسمى بالمركبات العضوية الفلزية التي تحتوي إضافة إلى ما ذكر من عناصر مع أحد الفلزات المتوفرة في الطبيعة . ولتوضيح طبيعة تركيب المركبات العضوية سوف نحاول توضيح أولا التركيب الإلكتروني لمعظم الذرات الداخلة في تكوين المركبات العضوية التي سنتطرق البها في هذا الكتاب . وفي الجدول الدوري المصغر التالي ندرج بعض الذرات المهمة حيث يظهر لنا أيضاً موقع الكربون في الجدول .

موقع الكريون في الجدول الدوري والعناصر المهمة الداخلة في تكوين المركبات العضوية

I	II	VII	IV	V	VI	VIII	العناصر النبيلة
H Li Na K Rb CS	Be Mg Ca	B Al لانئالية	C Si الغاصر ا	N P	O S Se	F Cl Br I	He Ne Ar Kr Xe

إذا ابتدأنا بالهيدروجين فانه يمكن اعتبار أي عنصر آخر نساتج مسن إضسافة الكترون واحد وبروتون واحد الى العنصر الذي يليه .

والكترونات أي عنصر من العناصر توجد في أغلفة ترقم أبتداً من النواة بــ 1 ، 2 ، 3 ، 2 ، الخ ويحتوي كل من هذه الأغلفة على عدد من مدارات يساوي مربع رقم الغلاف / تعرف بــ f,d,p,s وعلى الرغم من أن كلا من هــ ذه المــ دارات يستوعب الكترونين متعاكسي البرم إلا أنها تختلف في شكلها . فشكل المدار S كروي متماثل حول النواة ويتألف كل مدارات S الثلاث من فصين تقع النواة بينهما ، مدارات S الثلاث متعامدة . وتمتد على طول المحاور S كل على مدار واحد من نوع S يعرف بــ S لا نتطرق لها . يحتوي الغلاف الأول S كلي غوعين من المدارات S ويعرفان S ويحتوي الغلاف الثاني S الغين نوعين من المدارات S ويعرفان S بــ وحتوي الغلاف الثاني S الغين بحتوي على نوع من مدار واحد اكثر مــن الغــ الغــ الذي قبلــه فالأغلفــة التاليــة تحتــوي علــي مــ دارات مــن نــوع الغــ الغ

p ويوجد في أي غلاف مدار واحد من نوع p وثلاثــة مــدارات مــن نــوع p_x , p_y , p_z) وخمسة مدارات من نوع p_x , p_y , p_z الغلاف يحتوي على هذه الأنواع من المدارات .

وعند وصفنا توزيع الإلكترونات في الذرة فإننا نضع رقم الغلاف إلى يسار رمز المدار ورقماً فوق رمز المدار يشير إلى عدد الإلكترونات فيه . فذرة الهيدروجين تحتوي علي إلكترون واحد ترتيبها الإلكتروني هو 18 الاحتمال تواجده في المدار 18 ويدل الرقم فوق الرمز 15 علي أن المدار 18 يحتوي على الكترون واحد . وتحتوي ذرة الهليوم علي إلكترونين ويصبح ترتيبها الإلكتروني 18² وهكذا نجد أن الذرة التالية الليثيوم التي تحتوي على ثلاث إلكترونات بكون ترتيبها الإلكترونيي المائرونيي 15² وهكذا معين في الجدول التالي :

التوزيع الإلكتروني لذرات العناصر الثمانية عشر الأولي من الجدول الدوري:

العنصر	الرمز	العد الذري		توزيع	الإلكنرو	بنات	
الهيدروجين	H	1					1S ¹
الهيليوم	He	2					1S ²
اللثيوم	Li	3				$2S^1$	1S ²
البريليوم	Be	4				$2S^2$	1S ²
اليورون	В	5			2P1	$2S^2$	1S ²
المكاريون	c	6			$2P^2$	$2S^2$	1S ²
النتروجين	N	7			$2P^3$	2S ²	1S ²
الأكسجين	o	8	l		$2P^4$	2S ²	1S ²
القلور	F	9			2P ⁵	2S ²	1S ²
الثيون	Ne	10			$2P^6$	2S ²	1S ²
الصوديوم	Na	11		$3S^1$	$2P^6$	$2S^2$	18 ²
المغتسبوم	Mg	12			$2P^6$	2S ²	1S ²
الألموثيوم	Al	13	3P ¹	3S ²	2P ⁶	2S ²	$1S^2$
السليكون	Si	14	3P ²	3S ²	2P ⁶	2S ²	$1S^2$
القسقور	P	15	$3P^3$	3S ²	2P ⁶	$2S^2$	1S ¹
الكيريت	s	16	3P ⁴	$3S^2$	2P ⁶	$2S^2$	1S ²
الكلور	Cl	17	$3P^6$	3S ²	2P ⁶	2S ²	1S ²
الأركون	Ar	18	$3P^6$	3S ²	2P ⁶	$2S^2$	1S ²

وتدل النظريات والتجارب العملية في هذا الصدد أن الإلكترونات في مدارات الثلاثة لا تزدوج بل تتوزع بصورة منفردة إلا إذا توفر عدد الإلكترونات يكفي الملائدواج في أي مدار منها أو أكثر احدها فارغاً . لذا فإن توزيع الإلكترونات لدذرة النتروجين الذي يكتب عادةً 2s² 2p³ للسهولة (لاحظ الجدول السابق) يجب أن يكون كما يلى : 1s² 2s² 2p¹x 2p¹y 2p¹z

ويمكن توضيح ترتيب الإلكترونات بشكل أدق باستعمال سهم يشير انجاه بسرم الإلكترون . فالسهم † تشير إلى وجود إلكترون غير مزدوج والسهمان المتعاكسان ألم يشير إلى وجود إلكترونين في نفس المدار متعاكسي البرم .

ولو نظرنا إلى توزيع الإلكترونات في ذرة الكربون مثلاً فيصبح بالشكل التالي :

$$2P^{1}_{x}\uparrow 2P^{1}_{y}\uparrow 2P^{1}_{2}\uparrow$$
, (N) $22S\downarrow\uparrow$ $1S\downarrow\uparrow$ $2P_{x}\downarrow 2P_{y}\downarrow 2P_{2}$ (C) $2S\downarrow\uparrow$ $1S\downarrow\uparrow$

النظرية التركيبية للمركبات العضوية :-

لقد وضع كل من كيكولي (Kekule) وكوبر (Couper) وبرئليروف (Butlerov) القواعد لأحدي أهم النظريات الأساسية في الكيمياء العضوية : النظرية التركيبية (Structural theory) معتمدين على فكرئين هما :

1 - أن العناصر المكونة للمركبات العضوية يمكنها أن ترتبط بعدد ثابت من السروابط يسمي بالتكافؤ . فالكربون مثلاً ، رباعي النكافؤ : أي أن نرة الكربون قسادرة علي تكوين أربع روابط . والأوكسجين ثنائي التكافؤ , فذرة الأوكسجين تستطيع تكوين رابطتين . أما الهيدروجين والهالوجينات فهي أحادية التكافؤ فذراتها تسرتبط برابطة واحدة :

2- أن أية ذرة الكربون مثلاً يمكن أن ترتبط مع ذرات أخري من الكربون بواسطة واحد أو أكثر من روابط التكافؤ . وتظهر أهمية هذه النظرية من خلال المثال المبسط التالى :

عند النظر إلى أصيغة الجزئية C2H6O نجد أننا يمكن كتابة صيغتين بنائيتين لمركبين لهما نفس الصيغة الجزئية إلا أنهما يختلفان في صفاتهما : أحد المركبين يعرف بثنائي مثيل أيثر له درجة غليان منخفضة (24.9 °) - غاز في درجة حرارة الغرفة - ، أما المركب الأخر ويسمي بالكحول الإثيامي وهمو سمائل درجة غليانه المركبين مع فلز الصوديوم نجد أن الكحول يتفاعل بشدة محرراً غاز الهيدروجين . أما الأثير فلا يتفاعل ز وتوضح لنا الصيغة التركيبية للمركبين هذا الاختلاف بوضوح . فالذرات في الكحول مرتبطة بشكل يختلف كما همو الأثير . ففي الكحول ترتبط احدي ذرات الهيدروجين بالأكسجين لكن في الأثير ترتبط جميع ذرات الهيدروجين بالأكسجين لكن في الأثير ترتبط الميع ذرات الهيدروجين الكحول مع الصوديوم تزاح ذرة الهيدروجين المرتبطة بالأكسجين من قبل الصوديوم .

CH₃CH₂OH + 2Na → 2CH₃CH₂ONa + H₂↑

Na + CH₃ − O − CH₃ → ليقاعل

Y

المدارات الذرية للعناصر الأساسية في المركبات العضوية :-

سوف نحاول توضيح المدارات الذرية لكل من الهيدروجين والكربون والنتروجين والأكسون والهالوجينات حيث تعتبر هذه العناصر الأكشر تواجداً فسى الجزئيات العضوية . وأن كل الكترون في الذرة يوجد في حيز حول النواة يعرف بالمدار ولا يمكن للمدار أن يستوعب أكثر من الكترونين كحد أقصي وهناك أنواع مختلفة من المدارات تعرف بـ f, d, p, s : يهمنا في كل المركبات العضوية هما مدارات و p, s . ولقد وجد أن المدار s كروي والمدار p أشبه بقصين متماسين علي طول المحور . والمدارات P الثلاث الموجودة في أي من مستويات الطاقة متعامدة فيما بينهما . وعلي الرغم من أن الحسابات تصف لنا الحيز المحدد لكل الكترون إلا أنها لا تستطيع تحديد موقع الإلكترون بالضبط في أي لحظة لأن الإلكترون يتحرك بسسرعة كبيرة جداً (تساوي سرعة الضوء تقريباً) . لذلك فإن المدار غالباً ما يوصف بـ " السحابة الإلكترونية "

ولنتعرف إلى المدارات الذرية وترتيبها في العناصر الذرية الأساسية في المركبات العضوية .

الهيدر و جين (H) :-

الهيدروجين عدد ذري واحد وذرة الهيدروجين تحتوي على الكترون واحد يمثل الغلاف ذا الطاقة الأقل (K) ويتواجد في المدار 18 الكروي . وللسهولة فإن مثل هذا المدار يرسم بشكل دائرة نصف قطرها يمثل احتمال وجود الإلكترون في ذلك لمحيز في الفراغ .

<u>-: (C) الكربون</u>

إن التوزيع الإلكتروني للكربون يوضح أن الإلكترونات الأربعة في الغلاف الثاني (الخارجي) موزعة بشكل $2s^2 \ 2p^2$ ولكن بسبب التنافر بين إلكتروني المستوي p فإن كلا منها يحتل مدار p مستقل وبذلك يكون التوزيع الإلكتروني في لغلاف الثاني لذرة الكربون هو $2p^2 \ 2p^3, 2p^3$

<u> النيتر و جين (N) :-</u>

ان التوزيع الإلكتروني لذرة النتروجين هـو 2p¹x2p¹y2p¹z ويظهـر وجود ثلاثة إلكترونات منفردة في مدارات p الثلاث . وبمـا أن مـدارات p الـثلاث متعامدة بتوقع من التوزيع الإلكتروني أعلاه أن تكون زوايا الروابط في جزيئة الأمونيا (90°) . ولكن قياسات الزوايا في الواقع تختلف في الجزيئات عن قيمتها هـذه لأن المدارات الذرية البسيطة تتغير عند تكوينها للروابط الكيميائية .

<u>الأكسجين (0) :-</u>

وتتبع نفس الطريقة في توزيع الإلكنرونات على مدارات العسلاف الخسارجي للأكسجين الذي يحتوي على سنة الكترونات (2s² 2p²) . ان أحد مدارات p يحتوي على الكترونين مزدوجا البرم .

الهالوجينات (X) :-

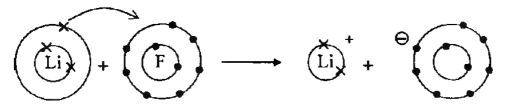
تحتوي الهالوجينات في غلافها الخارجي على خمسة إلكترونات في مدارات P موزعة بحيث يحتوي مدار p على مزدوج إلكتروني أما مدار p الثالث فيحتوي على إلكترون منفرد لذلك فإن الهالوجينات تكون أحادية التكافؤ .

الروابط الكيميانية :-

عند النظر إلى الجدول الدوري نجد أن عناصر المجموعات الأولى والثانيسة والثالثة بسبب طبيعتها الإلكترونية تميل لفقدان الإلكترونات مكونة أيونات لها الترتيسب الإلكتروني لأقرب غاز نبيل وعلى العكس تميل عناصر المجموعات الخامسة والسائسة والسائعة إلى اكتساب الإلكترونات وتكون أيونات سالبة لها الترتيب الإلكتروني لأقرب غاز نبيل . أما العناصر في وسط الجدول الدوري فلا تميل لاكتساب أو فقدان الكترونات مثل الكربون ولذلك لا يعطى أيونات موجبة أو سالبة . لقد وضعت أولى الأفكار عن طبيعة الترابط الكيميائي من قبل لويس Lewis وكوسال Kossal حيث اقترحا نوعين رئيسيين للروابط الكيميائية هما : (الرابطسة الأيونيسة) و (الرابطسة الأيونيسة) .

أولاً: الرابطة الأيونية :-

لنأخذ التفاعل التالى بين فلز الليثيوم وعنصر الفلور



ان انتقال إلكترون من نرة الليثيوم إلى نرة الغلور يؤدي إلى تكون أيونين متعاكسي الشحنة تربطهما معا قوة التجانب . ويمكن على هذا الأساس تعريف الروابط الأيونيسة بأنها :

" قوة التجانب بين شحنتين متعاكستين . ويحدث هذا بسبب اختلاف السالبية الكهربية للذرتين المتحدثين (الليثيوم والفلور في هذا المثال) . والسالبية الكهربية هي قابلية الذرة في الجزئية على جذب الإلكترونات نحوها ، ان السالبية الكهربائية تزداد بالذهاب من اليسار إلى اليمين في أي صف أفقى في الجدول الدوري .

وتقل من الأعلى إلى الأسفل في عناصر أية طائفة من طوائف الجدول الدوري

يحاط أيون الفلوريد السالب بعدد من أيونات الليثيوم الموجبة في فلوريد الليثيوم كما يحاط أيون الليثيوم الموجب بعدد من أيونات الفلوريد السالبة ، لذلك لا يمكن أن كل أيونين متعاكسين (Li[†], F⁻) ترتبطان مع بعصهما لتكوين جزيئة LiF كمنا هو موضح أعلاه بصورة مستقلة عن بقية الأيونات ، أن هذا الترتيب المنتظم لأيوننات المركب معاكسة الشحنة يعطيه الخاصية البلورية .

ثانياً: الروايط النساهمية:

عند اتحاد ذرتين متشابهتين في السالبية الكهربية فإننا لا نتوقع أن تنتقل الكترونات احدي الذرتين إلى الأخرى كما في حالة فلوريد الليثيوم. ففي هذه الحالات تصل كلنا الذرتين إلى الترتيب الماكتروني لغاز نبي عن طريق مشاركة كل منهما بإلكترون لتكوين الرابطة التساهمية بينهما . تحتوي ذرة الهيدروجين على الكترون واحد وعند تكوين جزيء هيدروجين تشارك الذرتان كل بالكترون في تكوين الرابطة

بينهما بالحصول على الترتيب الإلكتروني المستقر " وبنفس الطريقة ، يمكننا تصدور كبفية تكوين جزيئات CH4, HF, F2

وفي بعض الحالات قد تتكون بين ذرتين تساهمية مضاعفة كما في حالمة جزيئة النتروجين

$$N \cdot N \cdot \longrightarrow N \cdot N \cdot = N_2$$

$$\vdots \\
N \equiv N$$

السالبية الكهريانية وقطبية الرابطة :-

عرفنا السالبية الكهربائية بقابلية الذرة في الجزيئة على جذب الكترونات الرابطة نحوها . فإذا بدأنا بالفلور كقاعدة فإن الذرات على يساره في الجدول الدوري تكون أقل كهروسالبية فيه . لذا فإن هذه الذرات تحتاج إلى طاقة أقل لبلوغ حالة الغاز النبيل عند إعطائها الكتروناتها . أما العناصر تحت الفلور في نفس طائفته فإنها الأخرى تكون أقل سالبية كهربائية مع زيادة العدد الذري لأن حجم الذرة يصبح أكبسر

ويزداد عدد الإلكترونات حول النواة مما يؤدي إلي حجب جنب النواة للإلكترونسات . فلنواة كل فرة قدرة معينة على جنب الإلكترونات لذلك فإن الذرات المرتبطة بسروابط تساهمية نتفاوت درجة جنبها للإلكترونات . ولمعظم الذرات في الجزيئات العضوية (عدا الهيدروجين) سالبية كهربائية أكبر مما للكربون . لذا نتوقع أن يكون زوج إلكترونات الرابطة بين ذرة الكربون وأية ذرة (عدا الهيدروجين) لها سالبية كهربائية أعلى من الكربون في جزيئة المركب العضوي . ولذلك تزاح الإلكترونات نحو السفرة الأعلى سالبية كهربية . ويطلق على مثل هذه الروابط التساهمية بـ " الرابطة القطبية "أما عندما تكون ذرة الكربون مرتبطة مع ذرة كربون أخري أو مع الهيدروجين فإن كل من الذرتين تجذبان زوج إلكترونات الرابطة بنفس القوة تقريباً وتسمى مثل هذه الرابطة التساهمية بـ " الرابطة غير القطبية " ويوضح الجنول التالي السالبية الكهربائية لبعض النساهمية بـ " الرابطة غير القطبية " ويوضح الجنول التالي السالبية الكهربائية لبعض العناصر التي لها أهمية كبيرة في بنية المركبات العضوية .

السلبية الكهربية ليعض العناصر

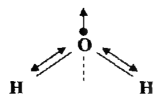
1.0	Be 1.5 Mg 1.2 2.1 1. <u>C</u> 1.	<u>d</u> 5	<u>C</u> 2.5 <u>Si</u> 1.7	N 3.1 P 2.1	O 3.5 S 2.4	F 4.1 Cl 2.8 Br 2.7 I 2.2
-----	---	---------------	-------------------------------	----------------------	----------------------	--

ثنائيات الأقطاب وعزم ثنائي القطب :-

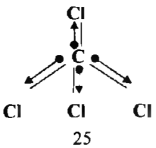
علمنا أن الكثافة الإلكترونية للرابطة التساهمية بين نرتين مختلفتين في السالبية الكهربائية تزاح نحو الفرة الأعلى منها في سالبيتها الكهربائية مما يولد شحنة جزئيسة سالبة عليها وشحنة جزئية موجبة على الطرف الآخر للرابطة التساهمية ويشسار إلى نلك بـ δ , δ وتسمي مثل هذه الرابطة برابطة ثنائية القطب . ويوضح اتجاه حركة الإلكترونات بسهم يشير رأسه الى الطرف السالب من الرابطة التساهمية القطبية .

$$\begin{array}{c|c} \delta^{\dagger} & \delta^{-} \\ \hline \\ \delta^{-} & O^{-} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \delta^{\dagger} & \delta^{-} \\ \hline \\ C & - & Cl \end{array}$$

وقد تحتوي الجزيئة العضوية على أكثر من رابطة قطبية واحدة وتكون محصلة عزوم هذه الروابط هي عزم ثنائي القطب للجزيئة ككل ويعبر عنه بوحدات الديباي (Debye) . ففي جزيئات الماء مثلاً تكون الكثافة الإلكترونية أقرب إلى الأكسجين منها إلى الهيدروجين بسبب السالبية الكهربائية الأعلى للأكسجين . وتحتوي جزيئه الماء على رابطتين قطبيتين محصلتهما هي عزم ثنائي القطب للجزئية .



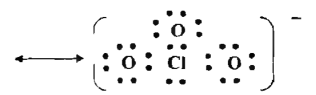
وقد تكون الجزيئة غير القطبية رغم احتوائها على عدد من الروابط القطبية وذلك لان محصلة عزوم الروابط للجزيئة تساوي صفراً كساهي الحسال في رابع كلوريد الكربون:



صيغ لويسس:

تتضمن التفاعلات الكيميائية إعادة توزيع الإلكترونات ضمن أو بين الجزيئات لتكوين روابط جديدة . لذلك يتطلب منا فهم الكثافة الإلكترونية حول الذرات في الجزيئة لكي نفهم هذه التفاعلات بصورة أعمق . ولكي نتصور التوزيع الإلكتروني للذرات في الجزيئة يمكننا كتابة صيغ لويس التي تمثل فيها إلكترونات التكافؤ في الجزيئة بنقاط كما في الأمثلة النالية :

أما إذا كان التركيب أيونياً فيمكن الحصول على الأيون الملائم في هذه الحالسة بإضافة أو سلب إلكترون واحد أو أكثر من تركيب الجزينة ، لنتصور أيون الكلسورات (CIO) كمثال ، ان للكلور سبعة إلكترونات في غلافه الخسارحي (: []:) وللأكسجير سنة إلكترونات (:Ö:) ، فعند اتحاد ذرة كلور واحدة وشلات ذرات أكسجين نجد أن التركيب بحاحة إلى إلكترون واحد لكي يصبح فيه لجميع المذرات التركيب الإلكتروني لأقرب غاز نبيل ، ولكي تحمل مجموعة وCIO شحنة سالبة ،



أيون الكلورات

مثال آخر أيون الأمونيوم *NH4

لذرة النتروجين خمسة إلكترونات في غلافها الخارجي وباتحادها مسع تسلات ذرات هيدروجين يتكون الأمونيا .

وعندما تشارك جزيئة أمونيا مزدوجها الإلكنروني مع برونون ينكون أيون الأمونيوم .

$$\longleftarrow \left(\begin{array}{c} H \\ H \\ \vdots \\ H \end{array} \right)^{+}$$

الرزوناتس: Resonance :

يمكن أن تكتب لكثير من الجزيئات وخاصة العضوية أكثر من صيغة لمدويس واحدة . فيمكن كتابة أيون الفورمات بصيغتين متكافئتين في التوزيع الإلكتروني (أ,ب) . وإضافة إلى هاتين الصيغتين يمكن كتابة صيغة ثالثة (ج) ولكنها غير مهمة بالمقارنة مع (أ) و (ب) بسبب انفصال الشحنات الدي يحتاج إلى طاقة عالية .

$$H_{+}C = \begin{pmatrix} O_{-} \\ O_{-} \end{pmatrix} \qquad (\uparrow)$$

$$H^{+}C = O \qquad (\downarrow) \qquad (\downarrow)$$

$$O \qquad : O : - \qquad (\downarrow)$$

$$O \qquad : O : - \qquad O_{-} \qquad (\downarrow)$$

يطلق على مثل هذه التراكيب بالتراكيب الرزوتانية أو التركيب الواهبة لا يمثل أي من هذين التركيبيين التركيب لحقيقي لأيون الفورمات. ولذلك يعتبر التركيب الفعلي هجيناً يهب إليه التركيبات (1) و (ب). ان التراكيب الرزونائية لا تمثل تراكيب حقيقية للجزيئات أو الأيونات وإنما هي تراكيب فرضية ليس لها معني فيزيائي. بالإضافة إلي أن الهجين يكون اثبت من أي من التراكيب الواهبة إليه. كيف نكتب إنن الصيغة التركيبية لأيون الفورمات بحيث إنها توضح لنا تركيبه الفعلي ؟ أمامنا احتمالين: أمسا أن نكتب جميع الصيغ الرزونائية وبضع سهما ذا رأسين (حه) كما فعلنا في حالة التركيبين أ، ب أو أن نكتب صيغة - لا تطابق قاعدة لويس ولكنها محاولة لتمثيل الهجين كما مبين في أدناه.

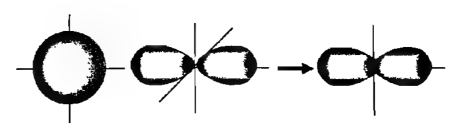
حيث تمثل الرابطة بين الكربون والأكسجين فيها بخط متصل وآخر متقطع للدلالة على أنها وسط بين الأربطة المزدوجة الصرفة ولأربطة المنفردة الصرفة . وتحمل كل من فرتى الأكسجين فيها نصف الشحنة السالبة الكلية لأيون الفورمات .

تكوين الرابطة التساهمية :-

الرباط التساهمي يحدث عندما يتداخل مدار نري له الكترون منفرد من ذرة ما مع مدار فري له الكترون منفرد من فرة أخري . والتداخل هذا يولد مداراً جديداً يحتوي علي كلا الإلكترونين المشتركين يعرف ب " مدار جزيئي " . ومثال على فلك هو تداخل المدار 15 لكل من فرتي هيدروجين لتكوين جزئية 12 . وأن السحابة الإلكترونية حول النواتين قادرة على ربطهما في مدار جزيئي . وإذا أخذنا مقطع عرضي لهذه السحابة الإلكترونية نجد أن شكل المدار الجزيئي هذا اسمطواني مع تخصر في الوسط . ويطلق على هذه الرابطة الجزيئية " برابطة سيجما (٥) . نستتج مما ذكر أن انتداخل الملائم لمداري 15 الذرية لذرتي هيدروجين يؤدي إلى تكوين مما ذكر أن انتداخل الملائم لمداري 15 الذرية لذرتي هيدروجين يؤدي إلى تكوين

مدار جزيئي . وإن هذا المدار لا يستوعب لأكثر من الكترونين متعاكسي البرم (↑ إ) .

ويمكن أيضاً لنوعين مختلفين من المدارات الذرية أن تتدخلا معاً لتكوين مدار جزيتي _ رابطة سيجما (a) ففي حالة تكوين فلوريد الهيدروجين (HF) يتداخل مـــدار 1s من ذرة الهيدروجين مع مدار 2px من ذرة الفلور ويؤدي ذلك إلى تكوين مدار جزيتي - رابطة سيجما بينهما . وهذه الرابطة الناتجة من تداخل مدار s و مــــدار p تختلـــف تماما من حيث الشكل عن الرابطة المتكونة من تداخل مدارى 15 .



أوربيتال 15 للهيدروجين

أوربيتال جزيئى رابطة σ أوربيتال 2p_x للفلور

المدارات المهجنة في الكربون :-

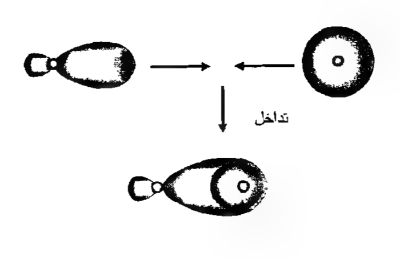
والأن لنطبق مبادئ تكوين الرابطة التساهمية التي ذكرناها في الفقرة السابقة على تكوين الروابط في مركبات الكربون . لتأخذ الميثان (CH₄) مسئلاً على ذلك ان الكربون يقع في الدورة الثانية من الجدول الدوري . يحتــوي الغـــلف الأول علـــي الكترونين ويحتوي في غلافه الخارجي على أربع الكترونات (الكترونـــات التكـــافغ) موزعة كما يلي :

1s 2s
$$2p_x$$
 $2p_y$ $2p_z$

ويظهر من أن الكتروني المدار الذري 2s مزدوجان ولا يستطيعان الاشتراك في تكوين روابط . ويحتوي كل من المدار $2p_x$ و $2p_y$ على الكترون واحد مما يدل علمي أن الكربون تنائى التكافؤ في حالته الأساس . إذا كيف يمكن لنظرية المدار الجزيئسي أن تفسر لنا تكوين أربع روابط متكافئة في الميثان ؟ ان إبعاد أحد إلكتروني المدار 25 إلي المدار 2pz الفارغ يؤدي إلى حصول أربع الكترونات غير مزدوجة (أربع الكترونات تكافؤ) إلا أن هذا يفسر تكوين الأربع والكترونات غير مزدوجة (أربع الكترونات تكافؤ) إلا أن هذا يفسر تكوين الأربع روابط جزيئية متكافئة في الميثان وذلك لاختلاف هذه المدارات في الشكل والحجم والمطاقة . فالرابطة الجزيئية الناتجة من تداخل 25 للكربون مع مدار 15 للهيدروجين ويعني تختلف بالتأكيد من تلك الناتجة عن تداخل مدار 2p للكربون مع 15 للهيدروجين ويعني هذا سوف تكون في جزيئة الميثان ثلاث روابط جزيئية متكافئة (p-s) ورابطة جزيئية مختلفة (s-s) .

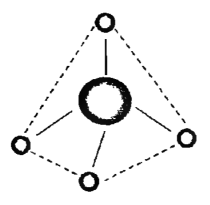
ونقدم لنا نظرية تهجين المدار حلاً لهذه المشكلة : فالمدارات الأربعة تتهجن مولدة أربع مدارات جديدة منكافئة من حيث الشكل والطاقة تسمي مدارات sp^3 المهجنة تعمل فيما بينها زاوية 109.5° وتشير إلي رؤوس هرم رباعي منتظم ، ولكل مدار sp^3 محور ينصف المدار ماراً بالنواة يحدث عليه تداخل المدار في الغالب .

فعند ترابط الكربون مع نرة أخري كذرة الهيدروجين فإن الفصل الكبير للمدار sp³ يسهل تداخلاً أفضل وبالتالي ينتج رابطة قوية . والشكل التالي يوضح تكوين المدار الحزيئي بين الكربون الهيدروجين (C-H) حيث يمثل احدي روابط سيجما الكربون - الهيدروجين الأربعة في الميثان .



الترتيب الرياعي السطوح للمدارات الجزيئية للكربون:

ان الإلكترونات الأربعة في مدارات الكربون تتنافر مع بعضها لذلك فان الفصوص الكبيرة لروابط سيجما (o) في الميثان مثلاً تتنشر في حيز الجزئية لكي يكون الواحد أبعد ما يمكن من الاخر . والتنافر هذا يحدد شكل الجزيئة . وعند تحديد المحور (أي الخط الرابط بين نواة الكربون ونواة الهيدروجين) لكل من روابط سيجما فإن الزاوية بين أي اثنين من هذه الروابط تكون 109.5 ويمكن توضيح ذلك بالنموذج التالي :-

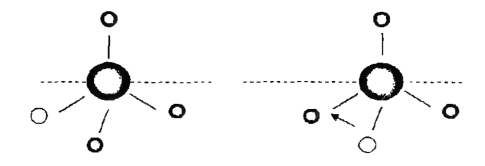


وإذا رسمنا خطأ وهمياً متقطعاً بين ذرات الهيدروجين يحصل شكل هرم رباعي السطوح (تحتل نواة الكربون مركز الهرم وتتجه الروابط الأربعة نحو الزوايا الأربعة للهرم) . لهذا السبب نسمي ذرة الكربون المحتوية على أربعة روابط سيجما برخ كربون رباعي السطوح ، وبصورة أنق نعني : أن الذرات الأربعة المرتبطة بالكربون موزعة في حيز الجزيئة بحيث تعمل زوايا تقدر بر 109.5° .

الصيغة التركيبية والمركبات الحقيقية:

من الممكن كتابة أكثر من صيغة مسقط واحد لثنائي كلور وميثان CH₂Cl₂ كما يتضح فيما يلي :

ففي (أ) نجد أن ذرتي الكلور متقابلتين . لكن في (ب) نجدهما متجارتين ومتقاربتين أن الشكلين المستويين الجزئية CH₂Cl₂ لا يظهر أن التركيب الحقيقي للذرات في حيز الجزئية . ففي الترتيب الرباعي السطوح للروابط تكون الزاوية بين الرابطتين اللتين الربطان فرتي الكلور 109.5° وليس 108° أو 90° دائماً فالتركيب المجسم (الهرم الرباعي) يوضح أنه لا يمكن كتابة أكثر من صديغة تركيبية واحدة لد CH₂Cl₂ كما في الشكل التالي:



الدوران حول محور الرابطة:

لقد ذكرنا سابقاً أن معظم المركبات العضوية تحتوي علي أكثر من ذرة كربون واحدة . وان الكربون في هذه الجزيئات ترتبط مع بعضها بروابط تساهمية تتكون من تداخل مدار ${\rm sp}^3$ لذرة كربون أخري (${\rm sp}^3$ - ${\rm sp}^3$) كما تداخل مدار ${\rm sp}^3$ لذرة كربون أخري (${\rm sp}^3$ - ${\rm sp}^3$) كما لجزيئة الإيثان . يمكن لإحدى ذرتي الكربون وذرات الهيدروجين الثلاث المرتبطة بها أن تدور بحرية حول محور الرابطة بالنسبة لذرة الكربون الأخرى . أن الدوران حول محور الرابطة بالنسبة لذرة الكربون الأخرى . أن الدوران حول محور الرابطة بالنسبة كان تداخل مداري ${\rm sp}^3$ الذي نتجت عنه محور الرابطة في قوة (${\rm C}_2 - {\rm C}_1$) فإن تداخل مداري ${\rm sp}^3$

الرابطة سيجما هو نفسه في أي من وضعيات الدوران لأن شكل المدار الجزيئي همذا أسطواني وإن إمكانية الدوران حول الرابطة سيجما (C-C) خاصية مهمة جداً لكل مركبات الكربون .

تصنيف المركبات العضوية :-

تصنف المركبات العضوية إلى ثلاث مجاميع رئيسية :-

<u>1 - الأليفاتية :</u>

- أ- غير الحلقية : سلسلة الكربون مفتوح .
- ب- الحلقية : سلسلة كربون مغلقة . وتشابه المجموعة الأولى (أ) في معطم
 خواصها .
- 2- المركبات الأروماتية: هي مركبات حلقية تحتوي على حلقة بنزين علي الأقل وتدخل أيضاً تحت هذه المجموعة من المركبات ، مركبات أرماتية لابنزينية .
- 3- الحلقية (غير المتجانسة): هذه المركبات حلقية الشكل تحتوي في الحلقة ذرات عناصر أخري بجانب الكربون وفي بعض الحالات قد لا تحتوي الحلقة على أي ذرة كربون.

<u>ميكاتيكية التفاعلات العضوية :-</u>

لقد أجريت دراسات عديدة حول ميكانيكيات التفاعلات الكيميائية العضسوية . والميكانيكية خطوط فعلية أو فرضية يتبعها التفاعل الكيميائي . ان المعادلة الكيميائية تبين المواد المتفاعلة والناتجة للتفاعل ولكنها لا تعطي فكرة عن كيفية حدوث التفاعل . ويحدث كثير من التفاعلات عن طريق نواتج وسطية يمكن أو لا يمكن عزلها . وعندما يتكون ناتج من جراء تصادم المواد المتفاعلة ولا تتكون النواتج النهائية عن طريق نواتج وسطية تعرف مثل هذه التفاعلات بأنها ذات خطوة واحدة . الا ان معظم التفاعلات معقدة حيث يتم خلال عدة خطوات تفاعل .

والميكانيكيات عموماً هي نظريات وضعت لتفسير الحقائق التي يتم الحصول عليها عن طريق التجارب ، والدراسات الميكانيكية تتضمن أيضاً طبيعة " الحالة الانتقالية " التي تؤدي إلي تكوين نواتج وسطية ومن ثم إلي النواتج النهائية ، ويمكن تفسير المعلومات العملية المستقاة من التجارب بأكثر من ميكانيكية واحدة قد تبدو جميعها مقبولة ، وعلي أي حال فإن قبول أية واحدة منها يعتمد على مدي اتفاق النتائج من الناحيتين النظريسة والعملية ، وتوجد في الوقت الحاضر عدة طرق عملية يمكن من خلالها تشخيص الميكانيكية المقبولة ، وتتضمن هذه :

- 1-الحركيات : الدراسات الحركية تهتم بسرعة التفاعلات وتعتبر من أكثر الطرق العامة في تشخيص ميكانيكية التفاعل .
 - 2-تشخيص جميع نواتج التفاعل .
- 3- الكشف عن أو فصل النواتج الوسيطة ومن الطرق الخاصة في الكشف عن النواتج الوسيطة " .
 - 4-تأثير تغيير تركيب المواد المتفاعلة على سرعة التفاعل .
 - 5- تأثير تغيير المذيب على سرعة التفاعل .
 - 6- الأدلة من الكيمياء العراغية .
- 7- استعمال النظائر . هذه الطرق مفيدة جداً خاصة في نتبع الدور الذي تلعبه ذرة معينة في التفاعل .
 - 8 استعمال تجارب العبور .

لنفحص بصورة مفصلة ما يحدث لمركب يحتوي على روابط تساهمية عندما يعاني تفاعلاً كيميائياً:

لأخذ التقاعل التالي:-

 $Y+R-X \longrightarrow Y-R+X$

حيث كل من \mathbf{YR} , \mathbf{RX} جزئية تساهمية . ويتضبح من هــذا التفاعــل أن الرابطــة $(\mathbf{R} - \mathbf{X})$ قد انكسرت وتكونت محلها الرابطة الجديدة $(\mathbf{R} - \mathbf{X})$. ان ميكانيكيــة

التفاعل هذه تعتمد على الطريقة التي يتم فيها انكسار الرابطة . وهناك ثلاثة احتمالات لحدوث الانكسار . ونتيجة للدراسات العديدة فقد ظهر أن الطريقة التسي يستم خلالهسا انكسار الرابطة تعتمد على طبيعسة (R), (X), (Y) وكناك على طبيوف التجرية :-

أولاً: احتفاظ كل من الذرتين بأحد الكتروني الرابطة التساهمية . R

$$R \div X \longrightarrow R + X$$

ولتوضيح هذا النوع من انكسار الرابطة يمكن استعمال سهم مقوس بنصف رأس للدلالة على انتقال الكترون واحد (~)

$$\begin{array}{ccc}
R \stackrel{\frown}{:} X & \longrightarrow R' + X' \\
Y \stackrel{\frown}{:} R \stackrel{\frown}{:} X & \longrightarrow Y \stackrel{\frown}{:} R + X'
\end{array}$$

ان هذه الطريقة في انكسار الروابط تؤدي إلي ما يسمى " بالجذر الحر " والانكسار من هذا النوع يسمى " بالإنشطار المتجانس " Homolytic cleavage . والجذور الحرة هي ذرات أو جزيئات تحتوي علي إلكترون منفرد مثل المثيل (CH) . ان معظم هذه الجذور تكون متعادلة كهربائيا وتسلك ككواشف باحثة عن الإلكترونات وهي فعالاً جداً . وعندما تكون هذه الجذور الحرة مستقرة فإن استقرارها يرجع الي الرزونانس . أن الجذور الحرة تكون بارا مغناطيسياً أي أنها تمتلك عزوماً مغناطيسية دائمة صغيرة ، وذلك بسبب وجود الإلكترون المنفرد . ويستفاد من هذه الصفة في لكشف عن الجذور الحرة . والجذور ثنائية الإلكترون معروفة أيضاً . وهذه الأنواع من الجذور تحتوي علي زوج من الإلكترونات المنفردة (غير المزدوجة) مثل جندر المثلين

وبصورة عامة : ان تفاعلات الجذر الحر تحدث بمساعدة مركبات من شأنها توليد جنور حرة ، أو يواسطة الضوء أو بالحرارة . علاوة على ذلك فإن التفاعلات التي تتبع ميكانيكية الجذر - الحر تتثبط بوجود مركبات تعرف بقابليتها على الاتحاد السريع مع الجذور الحرة .

ثانياً: ذرة أو مجموعة (R) تحتفظ بالمزدوج الإلكتروني:

هذه التفاعلات يمكن وصفها بالشكل التالي:

$$R-X \longrightarrow R^-+X^+$$
 $Y^++R-X \longrightarrow Y-R+X^+$

ويعرف مثل هذا التفاعل 'بالانتشار غير المتجانس " ويطلق علي لا كاشفا (باحثاً عن الإلكترونات) أو كاشف كانتويد حبث يحاول تقبل الكترونين من R ومشاركتها معه . كذلك فإن الكاشف الباحث عن الإلكترونات بهاجم الجزيئة في النقطة التي نكون فيها الكثافة الإلكترونية في أعلاهما فعندما يثار تفاعل الإحال لكاشف باحث عن الإلكترونات يعرف النفاعل بتفاعل ازاحة باحث عن الإلكترونات SE الإلكترونات على الإلكترونات إحال على الإكترونات إلكترونات عن الإلكترونات عن الإلكترونات عن الإلكترونات عن الإلكترونات أو عندما المعلومات العملية على نرة كربون أي أن يكون له مزدوج الكتروني غير مشترك ، فإن هذه المجموعة تدعى ب "كاربانيون " Carbanion . ان المعلومات العملية أو بينالات ألكترونات أحد الكثيرة تؤكد أن الكاربانيون هو رباعي السطوح يحتل زوج الإلكترونات أحد أو بينالات ألكاربانيون هو رباعي السطوح يحتل زوج الإلكترونات أحد أو بينالات ألكار التهون هو رباعي السطوح يحتل زوج الإلكترونات أحد أو بينالات ألكار المعلومات العملية أو بينالات ألكار المعلومات العملية أو بينالات ألكار المعلومات العملية أو بينالات ألكترونات أحد المولومات الكثيرة و الأربعة فيه .

والمتميز بين هذا النوع من انكسار الرابطة يستعمل سهم برأس كامل (١٦٠) للدلالة على انتقال مزدوج إلكتروني .

$$R \stackrel{\leftarrow}{:} X \longrightarrow R^- + X^+$$

$$Y^+ + R \stackrel{\leftarrow}{:} X \longrightarrow Y \stackrel{\leftarrow}{:} R + X^+$$

ثلثاً : ذرة أو مجموعة R تفقد المزدوج الإلكتروني المشترك :-ويمكن توضيح ذلك بالمثال الثاني :-

$$R \stackrel{\checkmark}{\leftarrow} \stackrel{?}{X} \longrightarrow R^{+} + X^{-}$$

$$Y: \stackrel{?}{+} \stackrel{?}{R} \stackrel{\checkmark}{\leftarrow} \stackrel{?}{X} \longrightarrow Y \stackrel{.}{\leftarrow} R + X^{-}$$

أي أن المزدوج الإلكتروني يبقي مع X يعكس ما يحدث في تفاعلات من النوع.

ثانياً: أن هذا النوع من انكسار الرابطة يعرف أيضاً "بالإنتشار غير المتجانس" ويسمى Y كاشفاً باحثاً عن النواة أو كاشف "أنايونويد " Anioniod قادراً على تجهيز المزدوج الإلكتروني .

والكاشف الباحث عن النواة يهاجم عادة نقطة ذات كثافة منخفضة في الجزيئة . تعرف الفاعلات التي تثار بكاشف باحث عن النواة بتفاعلات إزاحة باحثة عن النواة (SN) الفاعلات التي تثار بكاشف باحث عن النواة أوسمي R = Substitution = s | باحث عن النواة وسمي المجموعة R أيون كاربونيوم مثلث (Carboniumion وأيدون الكاربونيوم مثلث مستوي تحصر المدارات الثلاث فيما بينها زاوية 120 R . وبسبب الشحنة التي يحملها الكاربونيونات (R^{-1}) وأيونات الكاربونيوم (R^{-1}) تكون عادة فعالمة جداً وغير مستقرة . واعتماداً على طبيعة الكاشف الذي يثير التفاعل وعلى طبيعة المادة المتفاعلة معه . يمكن تمييز ثلاثة أنواع رئيسية من التفاعلات الكيميائية العضوية هي : تفاعلات الضافة وإزاحة وحذف وندرج أدناه بعض الأمثلة المبسطة لكل نسوع مسن أنسواع الثناء الا

أ- تفاعلات الإضافة:-

تتم تفاعلات الإضافة مع المركبات غير المشبعة . فالجزينات غير المشبعة تكون قادرة على نقبل الكترونات (أي ذرات أو مجموعات لها شحنة سالبة _ كما في (Y ', R ') دون أن تؤثر على إعداد مدارات غلاف التكافؤ أو التوزيع الإلكترونسي

ويتوضح مثل هذه التفاعلات في المركبات العضوية المحتوية على روابط مزدوجة أو ثلاثية .

$$Br$$
 الكلوروأورم $CH_3CH = CH_2 + Br_2 \xrightarrow{\text{th}_3 - CH_3 - CH_2 Br}$ الكلوروأورم

$$ext{CH}_2$$
 $ext{CH}_3$ $ext{OH}$ $ext{OH}$ $ext{OH}$ $ext{OH}$ $ext{OH}$ ميثيل سايكلوبنتائول سايكلوبنتائول

$$\begin{array}{ccc}
\mathbf{O} & & \mathbf{O} - \mathbf{H} \\
\mathbf{II} & & \mathbf{I} \\
\mathbf{CH}_3 - \mathbf{C} - \mathbf{H} & & \mathbf{CH}_3 - \mathbf{C} - \mathbf{H} \\
& & \mathbf{I} \\
\mathbf{CN} & & \mathbf{I}
\end{array}$$

ب- تفاعلات الإحلال (الاستبدال) :

يحدث تفاعل الإحلال عندما تحل ذرة أو مجموعة (كاشف) محل ذرة أو مجموعة في جزئية المادة المتفاعلة .

الأسنلسة

1-ما هي الخاصيتين الأساسيتين للمجموعة الفعالة ؟

 F_2 , H_2S , H_2 , HCl , HCCH : النالية الثالية ويس للجزيئات الثالية واتجاه الاستقطاب وذلك بوضع δ^+ ، δ^- على الذرتين المناسبتين .

3-اشرح سبب الاختلاف الكبير بين درجة غليان كحول الاثيلي (78°) م وثنائي مثيل الأثير (- 24°) م علي الرغم من أن لهما نفس لصحيعة الجزيئية . C2H6O

4-4 المركبين في كل من أزواج المركبات التالية أصرة هيدروجينية أقوي : HF , H_2O , H_2S – أ H_2O , H_2S – أ

5- ما هو عدد المدارات المهجنة المتكونة من تهجين المدارات الذرية التالية . شم ارسم الشكل الهندسي لهذه المدارات .

أ – واحد s وئلائة p

ب- واحد s واثنان p

ج- واحد s وواحد p

6-للأكسجين التوزيع الإلكتروني التالي :-

استنتج زوايا الروابط في HOH مفترضاً أن المدارات الذرية غير مهجنة .

ان زوايا الروابط الحقيقية في HOH هي 105° وهي مقاربة لزوايا هـرم رباعي السطوح المنتظم 109° وضح ذلك .

7- عرف المصطلحات التالية:

أ- المدار الذري ب- مزدوج الكتروني غير مشترك

ج- مدار هجيني ،

8-بين تهجين وشكل مدار الذرة التي تحتها خط في كل من المركبات التالية:

 $NF_3 - CF_4 - I$ $OF_2 - A$ $OF_3 - CF_4 - I$ $OF_3 - CF_4 - I$

 e^{-} وضح بصيغ المفاهيم المتوفرة لديك ، كيف تعلل ان المدارات e^{3} شـكلاً (ذا أبعاد ثلاثة) و e^{2} مسطحاً و e^{2} خطياً .

10- تحتوي المركبات العضوية التالية على مجاميع فعالة ، عين كل من المجاميع وأذكر اسم المجموعة .

$$H_3C$$
 CH_3 CH_3 CH_3 H_2 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH_7 CH_8 C

الباب الثانى الهيدروكربونات المشبعة [الألكانات]



الباب الثاني

" الهيدروكربونات المشبعة " (الألكانات ALKANES)

تعرف المركبات العضوية النبي تتكون من كربون وهيدروجين فقط بالهيدروكربونات ، وهي مشبعة وغير مشبعة . والألكانسات أو البارافينسات هيي هيدروكربونات مشبعة ، ويوجد العديد منها في الطبيعة مثل البترول .

الصيغة التركيبية:-

الميثان أبسط الألكانات ، صيغته الجزيئية CH₄ يمكن تمثيله بالصيغة البنائيــة المستوية (أ) أو بالصيغة المجسمة (ب)

ويستدل من دراسة تفاعلات الميثان أن جميع ذرات الهيدروجين المرتبطة بذرة الكربون متكافئة من حيث الموقع ، فإحلال ذرة كلور محل ذرة هيدروجين في الميثان يعطي مركباً واحداً فقط صيغته CH₃Cl ، كما أن إحلال ذرتي كلور محل ذرتسي هيدروجين في الميثان يعطي مركباً فقط صيغته CH₂Cl₂ كما يلي :

الأشباه الجزيئية (الأيزومرات) في الألكاتات :-

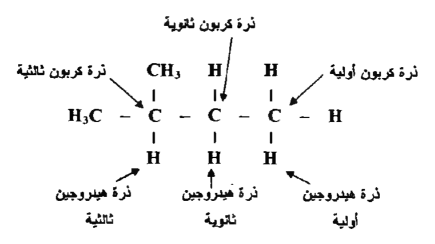
عند استبدال نرة هيدروجين مجموعة مثيل (CH₃) في جزيئة الميثان نحصل على ألكان جديد: الإيثان (CH₃CH₃). وفي حالة احتواء الألكان على ثلاثــة أو أكثر من نرات الكربون فإن استبدال احدي نرات الهيدروجين بمجموعة مثيل يــودي إلى تكوين أكثر من تركيب مميز واحد. واستبدال الهيدروجين الطرفي للبروبان يعطي البيوتان (1) أما استبدال الهيدروجين الوسطي فيعطي الأيزوبيوتان (2) .

وعند مقارنة (1) و (2) نجد أن المركب (1) سلسلة كربون مستقيمة والمركب (2) سلسلة كربون مستقيمة والمركب (2) سلسلة كربون منفرعة . ولهذين المركبين نفس الصيغة الجزيئية ولكنهما يختلفان في الصيغة البنائية . تعرف المركبات التي لها نفس الصيغة الجزيئية وصديغ بنائية مختلفة بالأشباه الجزيئية (isomers) .

ولو أخذنا البيوتان وأجرينا نفس الخطوات السابقة علية نجد أن في هذه الحالة ان استبدال ذرة هيدروجين في البيوتان (بنوعيه) سوف يؤدي الي حصول ثلاثة أشباه جزيئية . فإن استبدال ذرة هيدروجين طرفية في (1) يؤدي الي تكوين البنتان (3) . أما استبدال احدي ذرات هيدروجين ذرة الكربون الثانية (لا فرق إذا كانت الثانية مسن البمين أو من اليسار) فإن الناتج هو الشبيه الجزيئي الأيزوينتان (4) . أما استبدال ذرة الهيدروجين الوسطية في المركب (2) يعطى النيونبتان (5) .

لجميع هذه المركبات الصيغة الجزيئية (C₅H₁₂) وهي مركبات حقيقية ويمكن عزلها من البترول وتختلف هذه الأشباه في درجات انصهارها وغلبانها وكنت في خواصسها الفيزيائية الأخرى . وعند فحص هذه المركبات نجد أن ذرات الكربسون فيهسا غيسر متكافئة من حيث الموقع وكذلك ذرات الهيدروجين المرتبطة بها .

وتعرف نرة الكربون التي تحمل ثلاث نرات هيدروجين وبذرة كربون أولية (1°) (Primary) (1°) ما نرة الكربون الثانوية (2°) (Primary) ترتبط بينرتي كربون نرتبي هيدروجين . وهكذا فيان نرة الكربون الثالثية (3°) (Tertiary) مرتبطة بثلاث نرات كربون ونرة هيدروجين واحدة . أما بالنسبة لذرات الهيدروجين : فالتي تكون مرتبطة بذرة كربون أولية ، تسمى بينرة هيدروجين ثانويسة هيدروجين أولية (1°) والمرتبطة بذرة كربون ثانوية تسمى بذرة هيدروجين ثانويسة (2°) وهكذا بالنسبة لذرة الهيدروجين ثانثية (3°) . وعليه فإن المركب أيزوبنتان (4°) يحتوي على ثلاث ذرات كربون أولية وذرة كربون ثانوية وذرة كربون ثانثية .



وبنفس الطريقة يمكن تصنيف ذرات الكربون والهيدروجين في بقية المركبات العضوية . أما المركب نيوبنتان (5) فإنه يحتوي على أربعة ذرات كربون أولية مرتبطة بذرة كربون رباعية (Quaternary) (4°) . وبتعبيراً آخر ذرة كربون مرتبطة بأربع ذرات كربون أخري . وسوف نجد عند دراستنا لصفات المركبات العضوية وفاعلية المجاميع الفعالة المرتبطة بها اختلافاً في سلوك هذه الأنواع المختلفة من ذرات الكربون والهيدروجين .

تسميــة الألكاتــات : -

تسمية المركبات العضوية تكون علي الطريقة الرسمية (قواعد النظسام العالمي) الموضوعة من قبل الاتحاد العالمي للكيمياء البحتة والتطبيقية (IUPAC) وهي طريقة نظامية معتمدة علي أسس . بالإضافة الي هذه الطريقة توجد طريقتسان أخريان في تسمية الألكانات . وفي جميع هذه الطرق تنتهي أسماء مركبات هذا النصف من المركبات العضوية بالمقطع أن (ane) . إن الطريقة العادية التي سبق أن ذكر تحت الأيز ومرات تعتمد في التمييز بين الأشباه الجزيئية لألكان معين على استعمال مقاطع أو حروف خاصة تسبق الاسم . فيسبق اسم الألكان غير المتفرع لفظة -n من (mormal) أو - iso كما في الأيز وبيونان أو neo كما في نيونبتان . وتصبح هذه الطريقة صعبة التطبيق عندما يزداد عدد الأشباه الجزيئيسة مع ازدياد عدد نرات الكربون في الألكان .

الطريقة الثانية في التسمية على اعتبار الألكانات مشتقة من الميثان , ويسمى الألكان عندئذ بتسمية مجاميع الألكيل التي حلت محل ذرة هيدروجين أو أكثر في الميثان مشفوعة بلفظة ميثان كما بلى:

بعض أسماء مركبات الألكان غير المتقرعة :-

الصيغة التركيبية	الصيغة الجزيئية	الاسم
H H – C – H H	CH ₄	ميځ ان
CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₃ CH ₃ (CH ₂) ₃ CH ₃ CH ₃ (CH ₂) ₄ CH ₃ CH ₃ (CH ₂) ₅ CH ₃ CH ₃ (CH ₂) ₆ CH ₃ CH ₃ (CH ₂) ₇ CH ₃ CH ₃ (CH ₂) ₈ CH ₃ CH ₃ (CH ₂) ₈ CH ₃ CH ₃ (CH ₂) ₉ CH ₃	C ₂ H ₆ C ₃ H ₈ C ₄ H ₁₀ C ₅ H ₁₂ C ₆ H ₁₄ C ₇ H ₁₆ C ₈ H ₁₈ C ₉ H ₂₀ C ₁₀ H ₂₂ C ₁₁ H ₂₄	ایٹـــان بروبـان بنتــان هکسـان هبتـان اوکتـان بونـان دکــان اوندکسان
CH ₃ (CH ₂) ₁₀ CH ₃	C ₁₂ H ₂₆	دودكان

فذرة الكربون باللون الداكن تعتبر نواة المركب : ذرة كربون الميثان . وهذه الطريقة تفشل كلما ازداد عدد ذرات الكربون في مجاميع الألكيك . ولترجع الي الطريقة النظامية في تسمية الألكانات .

ويمكن إتباع القواعد التالية في التسمية :-

1- نختار أصول سلسلة مستمرة من ذرات الكربون ويعطى اسم الألكان المقابل .

2- ترقم هذه السلسلة من الطرف الذي يعطي المجاميع المعوضة أو الفروع أصغر الأرقام .

- 3- تعطى المجاميع المعوضة أسمائها وتعين مواقعها بأرقام ذرات الكربون النسي تحملها على السلسلة .
- 4- يستعمل المقطع ثنائي (داي di) أو ثلاثي (تراي tri) أو رباعي (تراء tri) أو رباعي (ترا tetra) قبل اسم المجموعة المعوضة إذا تكرر وجودها مرتين أو ثلاث أو أربع مرات الخ.

منال :

CH₃
3 | 2 | 1
CH₃ C CH₂ CH₃
4 | 5 6 7 8
CH₂ CH CH CH₂ CH₃
| | |
CH₃ CH₂CH₃

الحـــل : -

- 1- ان أطول سلسلة كربون مستمرة في المركب هي ثمانية ، ولـذلك يجـب أن تعطى الاسم أوكتان (Octane) .
- 2- لقد تم ترقيم لسنسلة من الطرف الدي يعطى المجاميع المتفرعة أصغر الأرقام. 3- يعين الأن نوع المجاميع وعدد تكرارها . إن مجموعة المثيل مكررة شلاث مرات ومجموعة الأثيل مرة واحدة . لذا يصبح اسم المركب .

وسوف نجد بعض الأمثلة في نهاية الفصل تتعلق بتسمية المركبات.

السلسلية المتناظرة:-

عند النظر الي صبيغ عدد منتال من الألكانات نلاحظ أن صبغة الواحد منها تختلف عما يليه أو يسبقه بمجموعة (CH_2) كما هو واضح في سلسلة الألكانسات التألية C_4H_{10} , C_3H_6 , C_2H_6 , CH_4 ... الخ

وتسمى المركبات التي تختلف الواحد عما يليسه أو يسسقه بــــ (CH_2) بالسلسسلة المتناظرة وأي مركب من مركباته يدعي متشاكل ، ويمكن تمثيل الأكانـــت بالقـــانون العام C_nH_{2n+2} حيث n عدد صحيح ، وفيما يلي مثال يوضح هذا :

البنتان : حيث يحتوي على خمسة ذرات كربون ، واذلك فصيغته الجزينية الخاص به

$$C_2 H_{12} = C_5 H_2 \times 5 + 2$$

الخواص الفيزيانية :-

الألكانات من ($C_4 - C_5$) غازات في الظروف العادية ومن ($C_{17} - C_{5}$) سوائل ومن C_{18} فما فوق مواد صلبة . ويظهر أن الزيادة في نسبة الكريون يرافقها تغير مناسب في الغليان والانصهار والكثافة واللزوجة كما يلي :

تتألف جزيئات الألكانات كما سبق ذكره من الكربون والهيدروجين ، اذلك فإنها لا تحتوي على روابط قطبية وبالتالى فإن هذه الجزيئات لا تكون قطبية . ان القدوة الوحيدة التي تربط حزيئات الألكانات هي قوي فاندرفال الضعيفة . والألكانات لا تذوب في الماء ولكنها تذوب في الأيثر ، ويرجع سبب ذلك الي ان الألكانات مركبات لا قطبية ولذلك لا تذوب في المذيبات اللاقطبية مثل الأيثر والبنزين أو المذيبات الضعيفة القطبية مثل الأيثر والبنزين أو المذيبات الضعيفة القطبية مثل الأيثر والبنزين أو المذيبات الضعيفة

درجات غليان بعض الألكانات:-

درجة الظيان	عدد قرات الكربون	الألكان
161.7 –	1	- مرثــــان
88. 6 –	2	ايــــان
42.0 -	3	برويان
0.5 -	4	بيوتـــان
36.1 -	5	بنتن
68. –	6	ھكســــان
98.4	7	هبت ان
125.7	8	أوكنسان
150.8	9	بونـــان
174. –	10	ىركىس ان
195. –	11	اون دک ـــان
216. –	12	دودكــــان
235.4 -	13	تراي دكان

تحضير الألكاتات :-

ان الوقود المستعمل للسيارات (يعرف بالبنزين) هو خليط من عدة ألكانات. ولتقارب درجات غليان هذه المركبات فإن الحصول على مركب ألكان معين بصدورة نقية من هذا الخليط يكون صعباً. لذلك والمحصول على مركبات نقية يجب الاعتماد على طرق التحضير التي قد تعطي المركب نقياً أو مصحوباً ينسب ضئيلة من مركبات أحري يمكن عزلها بسهولة. وتوجد عدة طرق التحضير الألكانات:

<u>أ- هدرجة الألكينات:-</u>

تتفاعل الألكينات مع الهيدروجين في وجود عامل مساعد مثل فلــــز النيكـــل أو البلائين منتجة الألكانات .

وتجري هذه التفاعلات غالباً بإذابة الألكين أولاً في مذيب مثل الكحول ثم إضافة العامل المساعد وإمرار تيار من الهيدروجين في هذا الخليط في جهاز محكم وتحت ضغط.

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 $CH_3 - C$ $CH_2 = (CH_3)_2 CH - CH_3$ $CH_3 - C - CH_2 = (CH_3)_2 CH - CH_3$ $CH_3 - C - CH_4 = (CH_3)_2 CH - CH_5$ $CH_4 - CH_5$ $CH_5 - CH_5$ $CH_5 - CH_5$ $CH_5 - CH_5$

ب- اختزال هاليدات الألكيل :-

يمكن إجراء هذا التفاعل بعدة طرق:

1- الاختزال بواسطة الزنك وحامض معنى:

ان معظم هاليدات الألكيل تتفاعل مع الزنك في محلول حامضي منتجة الألكان المقابل حيث يحل الهيدروجين المتحرر من قبل الحامض في الزنك محل الهالوجين في هاليد الألكيل .

$$2R - X + Zn \xrightarrow{2H^{+}} 2R - H + ZnX_{2}$$

$$2CH_{3}CH_{2}CHCH_{3} \xrightarrow{2H^{+}} 2CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{3} + ZnBr_{2}$$

$$|$$
Br

2- الاختزال بواسطة هيدرات الفازات :-

تختزل هاليدات الألكيل الأولية والثانوية بسهولة الى الألكانات بواسطة هيدريد الليثيوم الألمونيوم (NaBH4) فإنه يختزل

الهاليدات الثانوية والثالثية ولا يختزل الهاليدات الأولية . أما ثلاثم فنيل القصدير (Sapha) فإنه يختزل أنواع الهاليدات الثلاثة .

3- هدرجة هالبدات الألكيل:

تهدرج هاليدات الألكيل بوجود عامل مساعد . ومن أهمها ، فلز البالديوم علي الفحم أوريني- نيكل (Rany – Nickel) .

$$R - \stackrel{\mid}{C} - X \xrightarrow{Hi \mid pd - C} R - \stackrel{\mid}{C} - H$$

4- الاختزال يواسطة اليود - حامض الهيدروكلوريك:

يمكن اختزال يوديات الألكيل وذلك بتسخينها مع حامض الهيدروكلوريك في درجة $^{\circ}$ 150 م .

ج - استعمال كواشف جرينيارد (Grignard) :

تتفاعل هالبدات الألكيل في الأبثر الجاف مع فلز المغنسيوم مكونة كاشف جرينيارد (RMgX)

$$R - X + Mg \longrightarrow RMgX$$

عند معاملة هذا الكاشف مع الماء أو محلول حامض مخفف فإنه يتحلل الي الألكان المقابل .

$$RMgX + H_2O \longrightarrow RH + Mg(OH)X$$

د- تفاعل فور تز (wurtz)

تتفاعل هاليدات الألكيل (وتفضل البروميدات أو اليوديدات) مع فلز الصوديوم في الأبثر منتجة ألكانات يصبح فيها عدد الكربون ضعف عددها في هاليد الألكيل المتفاعل.

$$R-X+R-X$$
 $\xrightarrow{2Na}$ $R-R-2NaX$

$$CH_3 CH_3$$

$$\downarrow CH_3 - CHBr \xrightarrow{2Na} CH_3CHCH (CH_3)_2 + 2NaBr$$

أي أن الألكان الناتج سوف يحتوي دائماً على عدد زوجي من الكربون وان الجزيئة . تكون متناظرة .

ومن الممكن إجراء التفاعل بين هاليدي الكيل مختلفين وفي هذه الحالة يكسون النساتج خليطاً معقداً من الألكانات إضافة الى مواد جانبية أخري .

$$R-X+\acute{R}-X$$
 $\xrightarrow{2Na}$ $R-R+R-\acute{R}+\acute{R}-\acute{R}$

لذلك لا يفضل استعمال خليط من الهاليدات لهذا الغرض.

وقد أفترخت لتفاعل فورتز الميكانيكيتين التاليتين: -

<u>1- أيونبــــة :</u>

 $CH_3CH_2Br + 2Na \longrightarrow CH_3CH_2^-: Na^+ + NaBr$ $CH_3CH_2^-Na^+ + CH_3CH_2Br \longrightarrow CH_3CH_2CH_2CH_3 + NaBr$

<u>2- الجزر الحر:</u>

CH₃CH₂Br + Na · → CH₃CH₂ · + NaBr CH₃CH₂ · + CH₃CH₂ · → CH₃CH₂CH₂CH₃

هـ - طريقة كوري - هاوس (Cory-House)

ان هذه الطريقة بمعادلتها العامة مشابهة لتفاعل فورتز الا أنها أعدم اذ يمكن بهذه الطريقة تفاعل هاليدين الكيل مختلفين .

$$R - X + \acute{R} - X \xrightarrow{\text{cushian}} R - \acute{R}$$

ويتم هذا الازدواج بتحويل أحد هاليدي الألكيل الي ملح الليثيوم النحاسي (R2CuLi) بخطوتين : أو لا مفاعلة هاليد الألكيل مع فلز الليثيوم في الأيثير (قارن هذه التفاعل مع تفاعل جرينيارد)

ومن ثم يعامل الليثيوم الناتج مع يوديد النحاسوز (Cul) ليتحول الى

وعند معاملة هذا الكاشف مع هاليد الكيل أخــر (Ŕ X) فـــإن ازدواج مجمــوعتي الألكيلي تأخذ طريقها في تكوين الألكان :

$$R_2CuLi + \dot{R}X \longrightarrow R - \dot{R} + RCu + LiX$$
.

ومثال على هذا التفاعل :

لهذه الطريقة تطبيقات عديدة أخري في مجال تحضير المركبات العضوية ، وخاصــة تلك التي تتطلب تكوين رابطة - كربون .

و - طريقة كولب (التحلل الكهربائي) :

ان التحلل الكهربائي لمحلول مركز لملح الصوديوم أو البوتاسيوم لحامض كاربوكسيلي أو لخليط من حامضي كاربوكسيلي – ينتج ألكان .

$$\acute{R}$$
 CO₂K + R CO₂K + 2H₂O \longrightarrow \acute{R} - R + 2CO₂ + H₂ \uparrow + KOH

ز- ازدواج بورانات الألكيل (Alkyl boranes) -:

يمكن استعمال هذه الطريقة المفيدة لتحضير ألكانات ذات سلسلة كربون طويلة . وتعتمد هذه الطريقة على إضافة ثنائي الدوران الي الرابطة المزدوجة في الأليفينات ثم معاملة ناتج الإضافة مع محلول نترات الغضة وهيدروكسيد الصوديوم في درجية حرارة الغرفة كما في المثال التالي:-

$$6CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}C = CH_{2} \xrightarrow{2B2H6} [CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}]_{3} B$$

$$CH_{3}(CH_{2})_{5} - (CH_{2})_{5} CH_{3} \xleftarrow{AgNO3}$$

$$NaOH$$

الخواص الكيميائية للألكاتات:

ان عدم قطبية روابط الكربون – الكربون وروابط الكربون – الهيدروجين وطاقاتها العالية وعدم وجود الكترونات غير مشتركة في جزيئاتها جعل الألكانسات مركبات خاملة تجاه الكثير من الكواشف في درجة حرارة الغرفة . فهي لا تتأثر بالقواعد القوية مثل الكبريتيك ولا بالعوامل المؤكسدة مثل البرمنجنات ولا بالعوامل المختزلة مثل هيدريد الليثيوم الألمنيوم المؤكسدة مثل البرمنجنات ولا بالعوامل المختزلة مثل هيدريد الليثيوم الألمنيوم (LiAiH4) . لذلك سميت بارافينات دلالة على خمولها الكيميائي . ولكن استقرارها وخمولها الكيميائي جعلاً منها مذيبات جيدة وخلق لها استعمالات واسعة في الصناعة .

أ- تفاعلات الألكانات مع الهالوجينات (الهلجنة) :

تتفاعل الألكانات مع الكلور أو البروم (الهالوجينات بصورة عامسة) عند مزجها في درجات حرارة عالية أو بوجود الضوء أو عامل مساعد . وتعتمد نسبة الهلجنة على كمية الهالوجين لمستعمل . مثلاً عند كلورة الميثان فإن احتمال استبدال جميع ذرات هيدروجين الميثان بذرات الكلور يعتمد علي نسبة الكلور . ويمكن الحصول على جميع مشتقات الميثان المكلورة حسب كمية الكلور الداخلية في إناء التفاعل .

ويسمي التفاعل من هذا النوع - حيث تحل مجموعة أو نرة محل مجموعة أو نرة الخري بتفاعل الاستبدال (Substitution reaction). أما في الألكانات الأعلى فإن ناتج النفاعل مع وزن مكافئ واحد من الكلور (أو أي هالوجين آخر) يكون ناتج التفاعل مع وزن وكافئ واحد من الكلور (أو أي هالوجين آخر) يكون خليطاً من جميع الأشباه الجزيئية (أيزومرات) أحادية الهالوجين المحتملة ، إلا أن نسب هذه الأيزومرات لا تكون متساوية ، وذلك بسبب اختلاف سرعة تفاعل الهيدروجين الأولى عن الثانوى والثالثي . وتتبع الفعالية الترتيب التالي :-

هيدروجين ثالثي (°3) > هيدروجين (°2) > هيدروجين (°1) فعند كلورة الأيزوبيوتان مثلاً في درجة 300°م نحصل على خليط من الأيزومـــرين أحادي الكلور هما :

وبما أن الأيزوبيوتان يحتوي على نرة هيدروجين ثالثية واحدة وتسعة نرات هيدروجين أولية ، فإذا حسبنا نسبة نسائجي الاستبدال على أساس تكافؤ نرات الهيدروجين في سرعة الاستبدال فإن الحسابات الاحصائية تظهر أن نسبة تكون (ب) الي (1) هو (90) الي (10) ولكن النموذج الفعلي لهذا التفاعل هو 67 % من الأيزومر (ب) و 33 % من الأيزومر (أ) . وتظهر هذه النتيجة أن سرعة استبدال نرة الهيدروجين الثالثية النسبية هي 4.5 مرة أسرع من الستبدال نرة الهيدروجين الأولية أي نسبة 4.5 : 1 ويمكننا أن نبين أن السرع النسبية لذرات الهيدروجين الأولية : الثانوية : الثالثية هي 4.5 : 3.8 : 3.8 .

ب- مبكاتبكية تفاعل الهلجنة (كلورة الميثان كنموذج) :-

يمكن المصول على عدة ملاحظات مهمة من تفاعل الميثان مع الكلور :-

- 1- ان التفاعل بثار بواسطة الحرارة العالية أو الضوء . ان الميثان لا يتفاعل مع الكلور في درجات حرارة الغرفة (25°) م في الظلام ولكنه يتفاعل بمجرد تعرض الخليط الي ضوء الأشعة فوق البنفسجية أو اذا سخن الخليط في الظلام الى درجات حرارة أعلى من (200°) م .
- 2- يحدث التفاعل بكفاءة عالية بتأثير الضوء إذ أن عدداً قليلاً من فوتونات الضوء يؤدي الى تكوين عدد كبير نسبياً من المركبات المكلورة.

وتتفق الميكاتيكية التالية مع هذه الملاحظات: -

1- تتضمن الخطوة الأولمي تجزأ جزيئة الكلور بواسطة الضوء أو الحرارة الي ذرتين متكافئتين (جذري كلور حر) (انشطار متجانس) (الخطوة الأولمي)

CI : CI
$$\xrightarrow{\eta\nu}$$
 2CI

2- جذر الكلور الحر الناتج يكون فعالاً جداً حيث يقوم بمهاجمة جزيئة الميثان مستخلصاً نرة هيدروجين ومولداً جذر مثيل حر .

(الخطوة الثانية)

3- ان جذر المثيل الحر يهاجم جزيئة كلور حيث يتكون كلوريد المثيل وجندر الكلور الحر الذي يستطيع إعادة الدورة .

(الخطوة الثالثة)

$$CH_3 + Cl : Cl \longrightarrow CH_3Cl + Cl$$

وتظهر من الخطوة الثالثة تكوين جذر الكلور مرة ثانية . وإن هذا الجذر يهاجم جزيئة ميثان أخري (أي تكرار للخطوة الثانية) وهكذا نجد أن الخطوتين الثانية والثالثة تتكرر لحين إتمام تفاعل جميع جزيئات الميثان .

4- وفي الخطوات الأخيرة من التفاعل أو عند رفع مصدر الضوء أو نفاذ أحد المركبين المتفاعلين (الميثان أو الكلور) يتوقف التفاعل باتحاد الجدور الحرة المتخلفة كما يلي:

$$Cl + Cl \longrightarrow Cl_2$$

$$CH_3 + CH_3 \longrightarrow CH_3CH_3$$

الأسئلية

البية التركيبية المُثباء الجزيئية لكل من الصيغ الجزيئية التالية : C_6H_{14} , C_5H_{12}

-1رسم وضعيات أو مساقط نيومان الناتجة عن الدوران (المنفرجة والمتطابقة) الأصرة الكربون 2 – الكربون 3 في أ – البنتان ، ب-2. -1 نسائي مثيل بيوتان .

3-أذكر امم كل من مجاميع الألكيل التالية:

CH₃CH₂CH₂CH₂ -

CH₃C₂CH₂CH₂CH₂ - - -

CH₃ (CH₂)₆ CH₂

 $CH_3(CH_2)5_{CH}2^2 - 2$

-4 أشر كل من ذرات الكربون في الجزيئات التالية بـ ($^{\circ}$) اذا كانت أولية وبـ ($^{\circ}$) اذا كانت ثانوية وبـ ($^{\circ}$) اذا كانت ثانية الخ.

CH₃

$$H_2$$
 CH_3
 H_2
 CH_3
 CH_3

5-ارمىم الصيغ التركيبية لكل من المركبات التالية:

ا 4.4 - رباعي مثيل بنتان .

ب- 5.3 - ثنائي الله هبتان .

ج - 6.4 - ثنائي بروبيل نونان .

6-ارسم العلاقة البيانية بين درجة غليان المركبات في الجدول وعدد ذرات الكربون في الجزيئة .

CH₃CH₂CH₂Cl التالية من −7
 أ – البروبان ب- الهكسان

8-أذكر الأسماء النظامية للمركبات التالية:

CH₃

CH₃ CHCH₂ CH₃

CH₃ CH CH CH₃

CH₃ CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

•			

الباب الثالث المشبعة الهيدروكربونات غير المشبعة [الألكينات]



الباب الثالث

" الهيدروكربونات غير المشبعة " (الألكينات ALKENES)

الألكينات هي هيدروكربونات غير مشبعة تحتوي على رابطة كربون – كربون مزدوجة (C = C) واحدة على الأقل . وتختلف صيغتها العامة (C = C) بذرتي هيدروجين عن صيغة الألكانات .

التسمية :-

تسمى الألكينات في نظام (IUPAC) حسب القواعد التالية :

- الحنتار أطول سلسلة من ذرات الكربون تحتوي على الرابطة المزدوجة وتعطى السم الأكان المقابل .
- 2- يستبدل المقطع (ان) (ane) من اسم الألكان المقابل بالمقطع (ين) (ene) . وترقم السلسلة من الطرف الذي يعطي ذرتي كربون الرابطة المزدوجة . أقل الأرقام : يعين موقع الرابطة المزدوجة بأصغر رقمي ذرتي الكربون ويوضع الرقم قبل الاسم الغالب أو بعده .
- 3- تعطى الفروع أو المجاميع المعوضة أسمائها وتعين مواقعها على السلسلة بأرقام ذرات الكربون التي تحملها مثال ذلك

$$CH_3$$
 ا $CH_3CH = CH - CH_2CH_3$ $CH_3CH_2CH = CH_2$ $CH_3CH_2CH = CH_2$ -1 -1

مئــال :--

ملاحظـــة:

لسهولة التوصيل أو التشخيص أطول سلسلة كربون والتعرف على المجاميع المتفرعة القترح أن ترقم السلسلة أولاً ومن ثم توضح المجاميع المتفرعة في دوائر حما مبين في المثال أعلاه – أن هذه الطريقة تساعد الطالب في التوصل إلى تسمية اسم المركب بسهولة .

الخواص الفيزيائية للألكينات:

في الجدول التالي بعض الخواص الفيزيائية للألكينات . والألكينات التي تحتوي على أقل من خمس ذرات كربون تكون غازات ، أما التي تحتوي على أكثر من خمس ذرات كربون فهي سوائل طيارة ، والألكينات مركبات لا قطبية ولا تذوب في المساء ولكنها تذوب في المذيبات اللاقطبية .

الصفات الفيزياتية لبعض من مركبات الألكينات :-

الكثافة	درجة الظيان	التركيب البنائي	الاسم
0.5193	103.7 –	$CH_2 = CH_2$	انگین
0.5951	47.4 –	CH ₃ CH = CH ₂	بروبلين
0.6213	6.3 –	$CH_3CH_2CH = CH_2$	1- بيوئين
0.6042	3.7	Н Н СН ₃ – С = С СН ₃ Н	مس 2۔ ہیوٹین
0 6042	0.9	H CH ₃ - C = C CH ₃ H	ٽرانس 2- بي و تين
0.5942	6.9 –	$(CH_3)_2 - C = CH_2$	2- مثیل بروبین
0.6405	30	$CH_3CH_2CH_2CH = CH_2$	1- بنتين
0.6556	36.9	$ \begin{array}{ccc} H & H_1 \\ CH_3CH_2 - C = C & CH_3 \end{array} $	سس 2- ينٿين
0.6482	36.4	$CH_3CH_2C = CCH_3$	ٹرائس 2 بنٹین
0.6623	38.4	(CH ₃) ₂ C = CHCH ₃	2 مثرل 2 بيوتين

الأيزومرات الهندسية:

يوجد كثير من المركبات العضوية التي تحتوي على رابطـــة مزدوجـــة فــــې ترتيبين فراغيين (هندسيين) بختلفان في خواصـــهما الفيزيائيـــة ومعظــم خواصــــها الكيميائية نتيجة امتتاع الدوران حول الرابطة المزدوجة كما في 2- بيوتين :

الأيزومرات الهندسية والأيزومرات الضوئية . وتنتمي أيزومرات الألكين المختلفة في الشكل الي النوع الأول . وتتميز الأيزومرات الهندسية بوجود ترتيبين مختلفين لهنف التركيب ناتجين عن وجود مجموعتين متشابهتين (من نفس النوع) علي نرتي كربون الرابطة المزدوجة (ac = ca) ويطلق علي الأيزومر الذي يكون فيه المجموعتهان علي نفس الجانب من الرابطة المزدوجة به " الأيزومر سس " (Cis) . أما الأيزمر الآخر فيسمي به " ترانس " (Trans) (أي المجموعتان تكونان على الجهانبين المقابلتين للرابطة المزدوجة) .

تحضير الألكينات :-

تعتمد تفاعلات الحذف في تحضير الالكينات ، ومنها الطرق المهمة المستعملة بصورة واسعة في الصناعة .

أ- حذف جزيئة ماء من الكحولات:-

يمكن تحضير الألكينات عن طريق حذف جزيئة ماء من الكحولات . ويتطلب النفاعل وجود حامض الكبريتيك المركز والتسخين الي درجات حرارة عالية . ويعمل حامض الكبريتيك هذا كعامل مساعد في حذف جزيئة الماء من الكحول .

$$2CH_3CH_2OH \xrightarrow{H_2SO_4} CH_2 = CH_2 + H_2O$$

تعتمد سرعة التفاعل ونسبة تركيز الحامض المستعمل في التفاعل ودرجات حسرارة التفاعل علي نوع الكحول . فالكحولات الأولية (أي أن مجموعة الهيدروكسيل مرتبطة بكريون أولي) تحتاج إلي حامض مركز ودرجات حرارة عالية ($160^{\circ}-170^{\circ}$) . أما حنف جزيئة الماء من كحول ثانوي أو ثالثي فيمكن أن يستم باسستعمال حسامض الكبريتيك المخفف ودرجات حرارة أقل لا تسستعمل محاليسل حامضسية مركزة لأن الحامض المركز قد يؤدي إلي بلمرة الألكيل الناتج مثلاً ، من كحول ثالثي) . تتناقص سرعة حنف الماء من أصناف الكحولات الثلاثة حسب الترتيب التالي :-- الكحول الثالثي (0°) > الكحول الثانوي (0°) > الكحول الأولي (0°)

CH₃

$$CH_3$$
 $CH_3 - C - OH \xrightarrow{90^{\circ}}$
 $CH_3 - CH_3 - CH_3$
 $CH_3 - CH_3 - CH_3$
 $CH_3 - CH_3 - CH_3$
 $CH_3 - CH_3 - CH_3$

ويمكن توضيح ميكانيكية التفاعل بالخطوات التالية :

أولاً : يضاف البروتون المجهز من الحامض الي الكترونات غير المشتركة لأكسبين مجموعة الهيدروكسيل للكحول مكوناً أيون " الأوكسينيوم " (Oxonium) كناتج وسطى .

ثانياً: تنفصل جزيئة ماء من أبون الأوكسونيوم ليعطي ناتجاً وسطياً آخر هو "أيون الكربونيوم ". وتعتبر هذه خطوة - بطيئة - في سير التفاعل لـنلك يطلـق عليهـا " بالخطوة المحددة لسرعة التفاعل ".

CH₃CH₂O⁺H₂ CH₃C⁺H₂

ثالثاً: لفظ بروتون من ذرة كربون مجاورة لذرة الكربون المشحونة وإزاحة زوج الالكترونات نحوها مع تكوين رابطة (م) كما يشير السهم . ويساعد علمي لفظ البروتون الجزء السالب من الحامض (HSO₄) مكوناً الألكين . وتسمي هذه الخطوة "بخطوة تكوين الناتج".

$$-C-C-+H_3O: = -C=C-+H_3O:^{+}$$

$$CH_3CH_2^+$$
 $CH_2 = CH_2 + H^+$

والخطوتان الثانية والثالثة تحدثان بصورة توافقية في حالة الكحولات الأولية : أي دون تكوين أيون كاربونيوم .

-
$$HSO_4 + H - CH_2 - CH_2 - OH_2 - OH_2 = CH_2 + H_2O + H_2SO_4$$

$$CH_3CH_2$$
- OH + H - CH_2 - CH_2 - OH_2 \longrightarrow CH_2 = CH_2 + H_2O + CH_3CH_2 O H_2

ان جميع خطوات التفاعل هذه عكسية وتتكرر حتى يتم تحول آخر جزيئة كحسول . ويمز لتفاعل الحذف بـ (\mathbf{E}) . والتفاعلات هذه يمكن أن تكون من مرتبة أولى - أي أن الخطوة المحددة للتفاعل تعتمد على تركيز الكحول فقط (\mathbf{E}_1) . وتتضمن تكسوبن أيون الكربونيوم بسهولة ويتوقع ذلك في الكحولات الثانوية والثالثية :-

او ان تكون من المرتبة الثانية - حيث تشترك المادة المتفاعلة والكاشف في الخطوة المحددة لسرعة التفاعل (E2) . (التفاعل يعامد على كلتا الجزيئيتين) أي أن انتزاع البروتون من قبل الكاشف الباحث عن النواة ومفادرة المجموعة المغادرة (الماء) تحدثان بصورة توافقية :-

B:
$$H$$

$$-C^{\beta}-C^{\alpha}-\longrightarrow C=C + B: H+: X^{-}$$

$$X$$

اذا تكون أكثر من ألكين واحد في تفاعل الحذف فيمكننا التنبؤ بالناتج الرئيسي حسب قاعدة ستزيف التي تتص على أن " الألكين الأكثر تفرعاً أسهل وأسرع تكوناً بسبب

الاستقرار النسبي الأكبر ". لذلك فإن الأوليفنات الأكثر نفرعاً تكون النواتج الرئيسية لعملية حذف الماء من الكحولات . ففي حذف الماء من 2 - بيوتسانول مسئلاً يتكون 1 - بيوتين و 2 - بيوتين .

وفي هذا المثال يمكن حذف ذرة هيدروجين أولية من الكربون – 1 لتكوين 1– بيونين هو الأوليفين الأكثر تفرعاً فيجب أن يكون نائج الحذف الرئيسي . وعلى هذا الأساس يمكن ترتيب الألكينات حسب استقرارها كما يلي :

الأكينات رباعية > ثلاثية > ثنائية > أحادية .

$$RCH = CH_2 \left\langle RCH = CHR \left\langle \begin{array}{ccc} R & R & R & R \\ & & & \\ &$$

هناك طرق أخري في حذف جزيئة الماء من الكحولات تعتمد على إمرار الكعول على سطح ساخن من الألومينيا (Al₂O₃) .

OH

|
RCH₂CHCH₃
$$\xrightarrow{Al_2O_2/\Delta}$$
 RCH = CHCH₃

ب- نزع هاليد الهيدروجين من هاليدات الألكيل:

يؤدي تفاعل هاليدات الألكيل مع القواعد القوية المذابة في الكحول الاثيلي إلى (نزع) هاليد الهيدروجين (HX) وتكوين الألكين .

 $CH_3C_2CH_2Br \longrightarrow CH_3CH = CH_2 + HBr$

ان إذابة القاعدة في الكحول ينتج قواعد أخري تسمي بالالكركسيد (Alkoxide) :

$$K^{+}$$
 $\tilde{O}H + CH_{3}COH$ \longrightarrow $CH_{3}CH_{2}O^{-} + H_{2}O$

لذلك يمكن استعمال الألكوسيدات مباشرة في مثل هذه التفاعلات .

$$CH_3(CH_2)_6 CH_2Br + NaOEt \xrightarrow{btOH} CH_3(CH_2)_5 CH = CH_2$$

وفي بعض الحالات والإقلال من التفاعلات الجانبية التي قد تحدث باستعمال قاعدة قوية يفضل استعمال قواعد ضعيفة . وقد استخدمت الأمينات (Amine) أيضاً كقواعد لانتزاع هاليد الهيدروجين . ان استعمال الأمينات (قواعد ضعيفة) تقلل من التفاعلات الجانبية المنافسة :

وتنتمي ميكانيكية تفاعل إزالة هاليد الهيدروجين من الهاليدات إلى النوع (E_2) حيث V_1 منتضمن خطوة النفاعل البطيئة اشتراك جزيئة الهاليد والقاعدة كما في:

حذف جزينة هالوجين:

يؤدي حــذف جزيئــة هالوجيــن من المركبــات نتائية الهالوجيــن المجاورة \mathbf{x} \mathbf{x} \mathbf{x} \mathbf{x} \mathbf{z} \mathbf{z}

ان الميكانيكية المقترحة تتضمن:

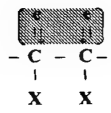
إكترونين من الزنك .

$$Zn \longrightarrow Zn^{2+} + 2e$$
: ويتبع ذلك تفاعل ثنائى الهاليد مع الإلكترونين:

$$2e + X - C - C - X \longrightarrow X + -C - C - X$$

$$-C - C - X \longrightarrow C = C + X^{-}$$

ويمكن أن يوضح أيضاً بشكل آخر :



وفي بعض الحالات يمكن استعمال يوديد الصوديوم بدلاً من الزنك وهده الطرق لا تعتبر عملية من ناحية التطبيق لأن مركبات ثنائية الهاليدات هذه لا يمكن الحصول عليها بسهولة . وتعتبر في أكثر الأحيان أن إضافة الهالوجينات إلى الرابطة المزدوجة هي الطريقة الأكثر شيوعاً في الحصول على هذه المركبات .

$$C = C$$

$$C - C$$

$$Br$$

$$C = C$$

$$Br$$

$$C = C$$

تفاعيلت الأكينيات:

ان الكتروني الرابطة π يجعلان الأكينات مركبات فعالة وذلك لسببين :

الرابطة π يمكن اعتبارها رابطة إضافية - لأنها ليست جزءاً من هيكل الروابط القوية التي تربط الجزيئة مع بعضها .

2) ان الكتروني الرابطة π جاهزان لتكوين روابط تساهمية جديدة دون التأثير علي
 بنية - σ في الجزيئة .

أ - إضافة الكواشف المتناظرة:-

الكينات إضافة (H₂):

تتحول الألكيدات إلى ألكانات عند معاملتها مع غاز الهيدروجين وبوجود عامل مساعدة مساعد - فلز خامل ، وتسمى هذه التفاعلات ' بالهدرجة " . ومن العوامل المساعدة المستعملة دقائق البلاتين ، والبلاديوم وكذلك رائي - نيكل (Rany - Nickel) . وإضافة الهيدروجين تكون أسرع إلى الراوبط المزدوجة الطرفية حيث تكون في وضع أقل إعاقة . فكلما زادت مجاميع الألكيل المرتبطة بالرابطة المزدوجة صعبت عملية الهدرجة .

في هذه العملية تمدص جزيئات الهيدروجين على سطح الفلز ويتواجد بشكل نرات ("H2 --- 2H) . والألكين أيضاً يكون على سطح الفلز إثناء التفاعل . ويعتقد أن الجانب الأقل إعاقة للألكين هو الذي يكون ممدصاً على الفلز ويعقب هذه العملية الفيزيائية (الادمصاص) وبصورة متزامنة عملية إضافة ذرات الهيدروجين . ويعتقد أن إضافة ذرتي الهيدروجين لا تحدث في أن واحد وإنما تضاف نرة واحدة في كل مرة . والتفاعل هذا عكسي . وعلى الرغم من ذلك فإن التفاعل " انتقائي فراغي " حيث تكون إضافة ذرات الهيدروجين بشكل واضح في الجزيئات اللاحلقية .

2- إضافة الهالوجين (الهلجنة):

تضاف جزيئات الكلور والبروم بسهولة إلى رابطة الكربون - الكربون المزدوجة وذلك بامرار غاز الكلور مثلاً في الألكين السائل دون الحاجة إلى التسخين . ويجب أن نتذكر هنا أن الألكانات أيضاً تتفاعل مع الهالوجينات بوجود الضوء أو الحرارة . لذلك من الأفضل أن يغلف إناء النفاعل لمنع وصول أشعة الشمس .

ويستعمل نفاعل البروم للكشف عن الألكينات في المختبر حيث بسزول لونسه الأحمر البني ويعتقد أن ميكانيكية نفاعل الإضافة هذا " قطبي – أيوني " وذلك بسبب سهولة تحفيز التفاعل بالعوامل المساعدة مثل الهاليدات اللاعضسوية (مثل كاوريد الألمنيوم) أو السطوح القطبية لإناء التفاعل .

والدليل على ذلك هو عند إجراء تفاعل الأثلين مع البروم مثلاً فسي مطول كلوريد الصوديوم فإن النائج المتكون ليس فقط نثائي بروميد الايثمان ولكن 1 - برومو - 2 كلور وايثان أيضاً.

$$CH_2 = CH_2 + Br_2 \xrightarrow{\text{NaCl}} BrCH_2CH_2Br + BrCH_2CH_2Cl$$

ونستنج من هذا أن التفاعل يتم بخطونين : فالخطوة الأولى تفاعل البروم مع الأتلسين لتكوين أيون كاربونيوم كناتج وسطى (لقد وجد أن كلوريد الصوديوم لا يتفاعل مسع الاثلين عند غياب البروم) وثم تليها الخطوة الثانية السريعة حيث يتفاعل أيسون الكاربونيوم الناتج أما مع أيون البروميد أو الكلوريد .

لقد وجد أن إضافة الكلور إلى الأثلين نتعجل أيضاً بوجود الضوء . وقد اقترحت لمثيل هذه التفاعلات ميكانيكية الجذر – الحر :

$$Cl_2 \longrightarrow 2Cl$$

$$Cl + CH_2 = CH_2 \longrightarrow ClCH_2CH_2$$

$$ClCH_2CH_2 + Cl : Cl \longrightarrow ClCH_2CH_2Cl + Cl$$

ب- إضافة الكواشف غير المتناظرة:

 NO_3^- , Cl^- , Br^- أو HO^- المنسل HX وتسمى هذه الكواشف بـ غير المتناظرة لاحتوائها على مجموعتين أو HSO_4^-) . وفيما يلى أمثلة لإضافة كواشف غير متناظرة .

1- إضافة هاليد الهيدروجين - قاعدة ماركونيكوف:

تضاف هاليدات الهيدروجين (HI, HBr, HF, HCl) بسهولة الي رابطة الكربون – الكربون المزدوجة .

$$C = C + HX \longrightarrow \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ -C - C - \\ 1 & 1 \\ H & X \end{pmatrix}$$

ومن الممكن أن تحدث إضافة الكواشف غير المنتاظرة باتجاهين :

$$C_1 = C_2 + HX \longrightarrow -C_1 - C_2 - \int -C$$

إلا أن عملياً يسود ناتج واحد فقط . فإضافة HCl إلى البــروبين مـــثلاً نتوقـــع أن يؤدي إلى :

1-كلوريسد بروبان و 2-كلوريسد بروبان إلا أن النسائج المتكسون فعسلاً هــو -2 كلوروبروبان فقط .

ان تراكم نتائج ممائلة لنفاعلات عديدة جعل العالم الروسي ماركونيكوف أن يضع قاعدة تعرف في الوقت الحاضر بقاعدة ماركونيكوف " وتنص :

"عند إضافة HX إلى الألكينات ، فإن الهيدروجين يضاف الى ذرة كربون الرابطة المزدوجة التى تحمل أكبر عدد من ذرات الهيدروجين " ويمكن توضيح القاعدة بالرجوع الى المثال السابق: تفاعل HCl مم البروبين .

وتتضمن ميكانيكية إضافة HX إلى الألكين الخطوتين التاليتين:

1)
$$C = C + H - X \xrightarrow{\bullet c \to c} - C - C - + : X^-$$

إن الخطوة الأولى هي المهمة لأنها الخطوة المحددة للتفاعل ويظهر من المعادلة أن جزئية الألكين تتقبل بروتوناً من هاليد الهيدروجين ويتكون أيون كاربونيوم (وهي الخطوة البطيئة في التفاعل).

وفي الخطوة الثانية يتحد أيون الكربونيوم مع أيون الهاليد منتجاً الأكيال ولذ فكيف نفسر ما توصل إليه ماركونيكوف على ضوء ميكانيكية أيون الكربونيوم ، المبنية على أسس علمية . أن الألكين الذي يحتوي على الكترونات إضافية في الرابطة المزدوجة بالطبع سوف ينتافر مع أيون الهاليد السالب (X) ولكنه يتقبل البروتون الموجب ، ونتيجة لذلك يثار التفاعل أولاً بإضافة الكاشف الباحث عن الالكترونات الموجب) ويتكون أيون الكربونيوم الفعال ، ومن دراستنا السابقة وجدنا أن استقرار هذا الأيون يزداد حسب نوع ذرة الكربون المشحونة فليون الكربونيوم الثالثي يكون أكثر استقراراً من أيون الكربونيوم الأولى .

فعند تفعيل هاليد الهيدروجين مع رابطة مزدوجة غير متناظرة فإننا نتوقع حصول نوعين من أيونات الكربونيوم . أن أيونات الكربونيوم هذه متكافئة من حيث الأستقرار النعبي . ان أيون الكربونيوم الثانوي (المعادلة 1) أكثر استقراراً ، ولذلك يكون هو الأيون الحاصل فعلاً . وتفاعله مع أيون الكلوريد يؤدي الي ناتج الاضافة الذي يتفق مع قاعصدة مصاركونيكوف . فإضافة الله نتبسع الخطوات التالية :-

2- إضافة حامض الكبريتبك:

يضاف حامض الكبرينيك المركز البارد الي الألكينات وفقاً لقاعدة ماركونيكوف أو نظرية أيون الكربونيوم حيث ينتج كبريتات الألكيل الهيدروجين ، وتتبع الإضافة نفس ميكانيكية إضافة HX .

$$CH_3$$

$$CH_3 - C = CH_2 + H_2SO_4 \longrightarrow CH_3 C - CH_3$$

$$CH_3 - C = CH_2 + H_2SO_4 \longrightarrow CH_3 C - CH_3$$

$$CH_3 - C = CH_2 + H_2SO_4 \longrightarrow CH_3 C - CH_3$$

3- إضافة الماء إلى الألكينات:

يعتبر تفاعل إضافة الماء الى الرابطة المزدوجة للألكينات بوجود حامض الكبريتيك أو الفوسفوريك - كعامل محفز - طريقة جيدة في تحضير الكحولات ذات الوزن الجزيئي المنخفض ، وهذه التفاعلات تكون أيضاً انتقائية موقعية وبصورة عامة يمكن وصف التفاعل كالآتى :-

لقد وجد انه في معظم الأحوال لا تحتاج هذه التفاعلات إلى التسخين ويعتمد ذلك على فاعليته الألكين نفسه ، ويمكن تصور سبب الحاجة إلى حامض محضر للتفاعل بمراجعتا لميكانيكية الإضافة الأيونية . لقد رأينا سابقاً كيف أن تفاعلات الإضافة تبدأ أولاً بتقبل الرابطة المزدوجة للبروتون (H^+) . إن جزيئة الماء ضعيفة التأين و لا يمكنها تجهيز البروتون إلى خليط التفاعل لذلك يجب إضافة حامض قوي مثل حامض الكبريتيك أو الفوسفوريك لتجهيز أيون (H^+) حتى يبدأ التفاعل ، وبالطبع فإن أيونات (H^+) تكون بشكل H^+ 0 بوجسود الماء وبالتسالي فسإن خطسوات التفاعل ، تكون بشكل H^+ 10 بوجسود الماء وبالتسالي فسإن خطسوات التفاعل تكون .

وبالنظر الي هذه المعادلات نجد أنها تفاعلات عكسية . ويدل هذا علي أن تفاعل إضافة الماء إلى الألكينات وحذف الماء من الكحولات يتبعان ميكانيكيتين متعاكستين .

-: HOX إضافة -4

تتكون الهالوهيدريدات من إضافة HOX إلي الألكينات . ويمكن أن يتم هــذا التفاعل عن طريق معاملة الألكين مع ماء الهالوجين (الكلور في الماء مثلاً) :

$$CH_2 = CH_2 + Br_2$$
 \longrightarrow $BrCH_2CH_2 \xrightarrow{H_2O}$ $BrCH_2CH_2^{\dagger}OH_2$
 $BrCH_2CH_2^{\dagger}OH_2$ \longrightarrow $BrCH_2CH_2OH + H^{\dagger}$

وتتبع الإضافة قاعدة ماركونيكوف – أي التفاعل انتقائي الموقع .

<u>5- اضافة هيدريد البورون :-</u>

وجد انه لإضافة هيدريد البرون إلي الألكينات تطبيقات عديدة في مجال تحضير المركبات العضوية .

ويمكن توضيح التفاعل علي النحو التالي :

ومن الصعوبة الحصول على هيدريد البورون بشكل BH_3 لكونه من حوامض لسويس ولكن يمكن أن يستعمل ثنائي بوران B_2H_6 في مذيب يتفكك فيه السي BH_3 كرابسع هيدروفيوران (THF) .

ولقد سبق أن ذكرنا أن للبوران العضوي الناتج تطبيقات عملية في تحضير المركبات العضوية . ومن جملة هذه التفاعلات . تحضير الكحولات أن أكسدة البوران العضوي بفوق أكسيد الهيدروجين في وسط قاعدي ومن ثم التحلل المائي لمه ينستج الكحول وحامض البوريك .

$$3CH_3CH = CH_2 \xrightarrow{THF: BH_3} (CH_3CH_2CH_2)_3 B$$

يتكون هذا المركب من تفاعل هيدريد البورون مع ثلاث جزيئات من الألكينات

$$(CH_3CH_2CH_2)_3B \xrightarrow{H_2O_2+H_2O} 3CH_3CH_2CH_2OH$$

نلاحظ أن مجموعة الهيدروكسيل تكون علي ذرة الكربون الأولى بعكس الإضافة المباشرة للماء إلى الرابطة المزدوجة .

6- إضافة بروميد الهيدروجين خلافاً لقاعدة ماركونيكوف (إضافة الجذر - الحرالي الأكينات): -

ان نفاعل إضافة بروميد الهيدروجين الي الألكينات قد حير الكيميائيين لفترة . لقد وجد في بعض الأحيان أن الإضافة تتبع قاعدة ماركونيكوف وفي أحيان أخري تكون الإضافة خلافاً لقاعدة ماركونيكوف . وقد أكتشف أن السبب في هذا الاخستلاف يعود إلى وجود أو عدم وجود بيروكسيدات الألكيل الناتجة من تعرض الألكينات لفترة من الزمن إلى أوكسجين الهواء (RO:OR)

$$CH_3CH = CH_2 + HBr \xrightarrow{ROOR} CH_3CH_2CH_2Br$$

ويمكن تفسير سبب حصول النفاعل خلافاً لقاعدة ماركونيكوف بوجود البروكسيد إذا ما أخذنا باقتراح أن ميكانيكية النفاعل في هذه الحالة تتم بواسطة سلسلة تفاعل الجذر – الحر.

الخطوة الأولى والثانية : بدأ سلسلة النفاعل (تكوين الجذر الحر)

الخطوة الثالثة: استمرارية سلسلة التفاعل.

الخطوة الرابعة إكمال سلسلة التفاعل.

(1)
$$R = 0 : 0 = R \xrightarrow{ija} 2R = 0$$
.

(2)
$$R - \ddot{O} + H : \ddot{B}r : \longrightarrow R - \ddot{O} : H + \ddot{B}r$$
.

نلاحظ أن الجذر – الحر الناتج ثانوي (المعادلة – 3) ولذلك يكون أكثر استقراراً مما لو كان الجذر – الحر المتكون أولياً (فيما لو تمت إضافة البروم إلى نرة الكربون الثانوية بدلاً من نرة الكربون الأولية) .

تدخل الألكينات في عدة تفاعلات أكسدة تتم فيها أكسدة رابطـــة الكربــون – الكربون المزدوجة .

1- إنشطار الألكينات بقعل الأكسدة:

تنشطر الألكينات بالأكسدة الفورية إلى أمسلاح الأحمساض الكربوكسيلية أو الكربونيلية بواسطة محاليل البرمنجنات الساخنة . ويمكن توضيح هذا التفاعل بالمثسال الذالى :--

$$CH_{3}CH = CHCH_{2}CH_{3} \xrightarrow{KM_{10}O_{4}} 2CH_{3}CO_{2}^{-} + CH_{3}CH_{2}CO_{2}^{-}$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \downarrow$$

$$CH_{3}CO_{2}H \qquad CH_{3}CH_{2}CO_{2}H$$

أما الرابطة المزدوجة الطرفية فإنها تتأكسد بصورة تامة إلى ثاني أكسيد الكربون . وتتأكمد ذرة كربون الرابطة المزدوجة ثنائية التعويض إلى مركب كربونيل كيتوني .

$$CH_3 \qquad CH_3$$

$$CH_3CH_2C = CH_2 \longrightarrow C = O + CO_2 \uparrow$$

$$CH_3$$

2- هيدروكسيلية الألكينات:

نتفاعل الألكينات مع محلول برمنجنات البوتاسيوم المخفف البادر (تفاعل – 1) أو رابع أكسيد الأوسميوم (تفاعل – 2) مكونة كلايكولات (Glycols). ان زوال لون البرمنجنات البنفسجي وتكوين راسب MnO_2 البنسي كشف وجسود الرابطة المزدوجة .

$$C = C \longrightarrow -\frac{1}{C} - \frac{1}{C} - \frac{OH}{HiO} - \frac{1}{C} - \frac{$$

3- الأوزنة: (تفاعل الألكينات مع الأوزون) :-

ينقاعل الأوزون بشدة مع الألكينات وتتكون مركبات غير مستقرة تسمي بالأوزونيدات (Ozonides) .

ان الأوزونايدات مركبات غير مستقرة (الأوزونيدات منخفضة الأوزن الجريئية تنفجر بشدة) لذلك فإنها تختزل مباشرة بواسطة الزنك والماء . وينتج عن الاختزال مركبات الكريونيل .

$$C = O + O = C + Zn (OH)_2$$

أوزونلهد

$$CH_{3}$$
 $C = C$
 CH_{3}
 CH_{3}

ويستفاد من هذا التفاعل في تعيين موقع الرابطة المزدوجة في الألكين ويظهر من المثال أعلاه أن انشطار الجزيئة حدث بين ذرة الكربون - 2 وذرة الكربون - 3 لذلك فإن موقع الرابطة المزدوجة يكون بين هائين الذرتين .

د- تفاعلات الألكلة: البلمرة (Polymerisation) والدايمرة (Dimerisation

ان تسخين الأيزوبيونين في 60 % حامض الكبريتيك في درجة 70 م يــؤدي إلى تكوين مركبين أيزومرين لهما ضعف الوزن الجزيئي للمركب الأصلي .

وميكانيكية ازدواج (دايمرة) الأيزوبيونيلين هي :

وبدون وجود الماء فإن التفاعل يستمر مكوناً بوليمر ويسمى التفاعل بالبلمرة .

(2)
$$H^+ + CH_2 = C \xrightarrow{I} CH_3 - CH_3 - CH_3$$

$$CH_3 - CH_3 - CH_3$$

(3)
$$CH_3 - C^{\dagger} + CH_2 = C \longrightarrow CH_3 - C - CH_2 - C^{\dagger}$$
 $CH_3 - CH_3 \longrightarrow CH_3 - C - CH_2 - C^{\dagger}$
 $CH_3 - CH_3 \longrightarrow CH_3 \longrightarrow$

$$(3) \quad CH_{3} - \overset{CH_{3}}{C} - CH_{2} - \overset{CH_{3}}{C} - \overset{CH_{3}}{C} - CH_{2} - \overset{CH_{3}}{C} - CH_{2} - \overset{C}{C} - CH_{2} - \overset{C}{C} + \overset{C$$

ففي كل خطوة تضاف جزيئة جديدة من الألكين (п من الجزيئات) .

المركبات غير المشبعة التي تحتوي على رابطتين مزدوجتين أو أكثر :-

عندما يحتوي المركب العضوي على رابطتين مردوجتين يسمي بالدائين (Diene) ويسمي بـ تراثين (Triene) إذا احتوي على ثلاث روابط مزدوجة . وتختلف فاعلية هذه المركبات حسب مواقع الروابط المزدوجة فيها وعلاقة كل منها بالأخرى . وسوف نركز على مركبات الدائين كنموذج لمركبات متعددة السروابط المزدوجة .

أ - المركبات التي تحتوي على روابط مزدوجة " منعزلة " :-

ولها النرتيب النالي $C = CH(CH_2)_n \ CH = C$ حيث $C = CH(CH_2)_n \ CH = C$ ومثال ذلك :

 $CH_2 = CH CH_2 CH_2 CH = CH_2$

وتشبه الخواص الكيميائية لهذه المركبات تماماً خواص الألكينات حيث تتفاعيل كيل رابطة مزدوجة بصورة مستقلة عن الأخرى .

ب - المركبات التي تحتوي على روابط مزدوجة متراكمة " متجمعة " :-

ولها الترتيب التالي C=C=C وأبسط هذه المركبات هو بروبان داي يان C=C=C والمعروف بــ ($CH_2=C=CH_2$

والشكل الفراغي للمركب يوضح أن الرابطتين لا تقعان في مستوي واحد وإنما تكونان في مستويين متعامدين مع بعضهما .

<u> حــ - المركبات التي تحتوي على روابط مزدوجة متبادلة " متعاقبة ' :-</u>

تحتوي هذه المركبات على روابط منفردة ومردوجة متبادلة ولها التركيب التالى:

ا ۔
$$C = CH - CH = C$$
 ۔ $CH - CH = C$.
$$2 - 2 + 2 + 3 + 1 = 1$$
 کما فی $CH = CH = CH$. $CH = CH$

ان هذه الصفة للدائينات المتباطة تجعلها أكثر استقراراً من الدائينات الأخرى . وتتبع تفاعلات الدائينات بصورة عامة تفاعلات الرابطة المزدوجة . وقد تختلف هذه المركبات بسرعة وطريقة إضافة الكواشف عليها .

فغي حالة الدائينات المنعزلة تكون سرعة إضافة الكواشف مقاربة لمسرعة تقاعلات الإضافة في الألكينات . وبالطبع فإننا في هذه الحالة نحتاج الي ضعف كمية الكاشف لكي نتم الإضافة إلى الرابطتين المزدوجئين .

$$CH_2 = CHCH_2CH_2CH = CH_2 \xrightarrow{2HCI}$$

$$CH_3 - C \quad CH_2CH_2C \quad H - CH_3$$

$$CI \quad CI$$

وعند تفاعل الدائينات المتجمعة مع جزيئي بروم مثلاً يتكون البروبان رباعي البروم .

$$CH_2 = CH = CH_2 + 2Br_2 \longrightarrow BrCH_2 - C - CH_2Br$$

$$Br$$

$$Br$$

$$Br$$

$$Br$$

أما الدائينات المتبادلة فإنها ليمت فقط أكثر استقراراً من السدائينات الأخسرى ولكنها تتصرف بطريقة غيسر اعتيادية مسع الكواشف الباحثة عسن الإلكترونسات (HBr, HCl ... الخ) . فعند تفاعل 1 ، 3 - بيوتاداين مع مول واحد من كلوريد الهيدروجين (HCl) يحصل ناتجان هما :

$$CH_{2} = C - CH = CH_{2} \xrightarrow{HCl} CH_{3} C HCH = CH_{2}$$

$$CH_{2} = C - CH = CH_{2} \xrightarrow{25^{\circ}} CH_{3} C HCH = CH_{2}$$

$$CICH_{2}CH = CH - CH_{3}$$

$$(2)$$

إن المركب (1) هو الناتج المتوقع من الإضافة المباشرة لكلوريد الهيدروجين البي الرابطة المزدوجة . أما المركب الثاني من ناتج التفاعل فإنه مركب غير عددي فلاحظ أن الرابطة الثانية قد تحركت فيه إلى الوسط وأضيف جذر الكلور إلى نرة الكربون - 1 . ولكي نشاهد ذلك بوضوح لنتبع ميكانيكية إضافة كلوريد الهيدروجين :

الخطوة الأولي : يضاف البروتون إلى أحدي الرابطتين المـزدوجتين ليعطـي أيــون الكربونيوم الثانوي الأكثر استقراراً .

$$CH_1 = CH - CH = CH_2 + H^{\dagger} \longrightarrow CH_3 C^{\dagger}HCH = CH_2$$

الخطوة الثانية (المحددة للنتائج) : إن ارتباط الرابطة المزدوجة (مركز عالي الالكترونات) مع ذرة كربون تحمل شحنة موجبة (مركز منخفض الالكترونات) يؤدي إلى انتشار الشحنة الموجبة على ثلاث نرات كربون مما يودي إلىي زيادة استقرار أبون الكربونيوم النائج عن طريق الرزونانس .

الخطوة الثالثة: ويظهر من الحالة الانتقالية هذه إن كلا من ذرة الكربون - 2 وذرة الكربون - 4 تحمل شحنة جزيئة موجبة مما يتوقع أن يهاجم الكاشف الباحث عن النواة (لجنر السالب) أياً من هنين الموقعين . وبالطبع فإن الموقع (الكربون - 2)

(كربونيوم ثانوي) يكون أكثر احتمالا (87 %) للتفاعل من الموقع (الكربون- 4) (كربونيوم أولى) .

$$CH_3C^{6+}H - CH - C^{6+}H_2 + : CI : CH_3CH = CHCH_2CI$$

ان نسبة تكون المادتين الناتجتين تعتمد على طاقة التشيط . ففي درجات الحرارة العالية تصبح حركة الالكترونات عالية مما يزيد من نسبة الأيزومر (2) وبالعكس عند انخفاض درجة الحرارة فإن حركة الكترونات π تبطئ مما يزيد من الآيزومسر (1) . وتفاعل 1 و 3 – بيوتاداين مع بروميد الهيدروجين يوضح هذه النقطة .

$$CH_{2} = CHCH = CH_{2} + HBr$$

$$CH_{3}CHCH = CH_{2} + CH_{3}CH = CHCH_{2}Br$$

$$Br(80\%) \qquad 40^{\circ} \downarrow \qquad (20\%)$$

$$CH_{3}CHCH = CH_{2} + CH_{3}CH = CHCH_{2}Br$$

$$Br$$

$$(20\%) \qquad (80\%)$$

الأسئلية

1-بين الخطأ في تسمية المركبات التالية :

مقارنة مع الطريقة النظامية (IUPAC) .

2-بين لأي من الألكينات التالية أشباه جزيئية (مس وترانس)، ثم أرسم الشكل الهندسي لكل منها.

3- اكتب معادلات تحضير المركبات التالية موضحاً المواد الداخلية وظروف النفاعل لها .

ب- بروبين من CH3CH2CH2Cl بين نواتج تفاعلات الحذف التالية

4- إذا كان الناتج يحتوي على أكثر من ألكيين اشر إلى الناتج الرئيسي

ОH

5- اكتب النواتج الرئيسية لإضافة الماء المحفز بالحامض إلى .

ب- 3- بروبيل - 2- مثيل - 3- هكسين .

 C_5H_{10} عند هدرجته في $^{\circ}25$ م تكون C_5H_8 عند الجزيئية لهذا الألكين .

8- ارسم الصيغة التركيبية لكل من المركبات التالية .

ب- 5.2 ئتائى مثيل - 2 هكسين .

ج - سس - 4.3 - ئنائى أثيل - 3 هبتين .

9- أي من المركبات التالية محصلة قطبيها تساوي صفراً موضحاً ذلك برسم متجهات ثنائيات لكل مركب .

سيخته الجزيئية C_6H_{10} ، عند تفاعله مع N_1 و N_1 نكون المركسب -10 . C_6H_{10} . وتفاعله مع مول واحد من البروم ينتج C_6H_{10} . أما معاملته مسع الأوزون ثم مع Z_0 و الماء فإنه يعطي الناتجين التالبين .

 O_3 , Br_2 , H_2 معادلات تفاعله مع الكركين وأكتب معادلات الصيغة التركيبية للألكين وأكتب معادلات المعادلات ال

11- ارسم الجذور الحرة الناتجة من الإنشطار المتجانس للأواصر في كل من الجزيئات التالية :

CH₃ ÷ CH₃, H ÷ H, Cl ÷ Cl

الباب الرابع الألكابنات

الباب الرابع

" الألكاينات ALKYNES "

يطلق على الهيدروكربونات التي تحتوي على رابطة كربون – كربون ثلاثبــة بالألكاينات . ولهذه العائلة من المركبات الصيغة C_nH_{2n-2} وتسمى الرابطة الثلاثيــة أيضاً بالرابطة ' الأستيلنية ' والألكاينات بــ الأسيتيلينات نسبة لأبسط عضو فيها وهــو الأستيلين ($HC \equiv CH$)

التسميــة :-

تسمي الألكاينات بنفس الطريقة التي تسمي بها الألكينات حسب نظام IUPAC مع استبدال المقطع بن (ene) بالمقطع آين (yne) كما في المثال التالي :

$$CH_3 \qquad CH_3$$

$$| \qquad |$$

$$CH_3CH_2CHCHC \equiv C - C CH_3$$

$$| \qquad |$$

$$CH_2CH_3$$

5- اثيل -- 6.2 - ثنائي مثيل -- 3 - اوكتابن

وعند تطبيق قواعد TUPAC في تسمية الأستيلين يصبح أسمه أيثابين (ethyne) و لاز الت بعض الأسماء الشائعة تستعمل لتسمية الألكاينات البسيطة . ويمكن أن تسمى هذه المركبات أيضاً على اعتبارها مشنقة من الأستيلين

$$CH_3C \equiv CH$$
 $CH_3C \equiv CCH_2CH_3$

اثل مثبل استبلین مثبل استبلین مثبل استبلین مثبل استبلین 2

إن الاستيلينات أحادية التعويض تسمي بالاستيلينات " الطرفية " والهيدروجين المرتبط بذرة كربون الرابطة الثلاثية يسمى " بالهيدروجين الأستيليني "

$$RC \equiv CH$$
 هيدروجين استيليني وجين استيليني رابطة ثلاثية طرفية

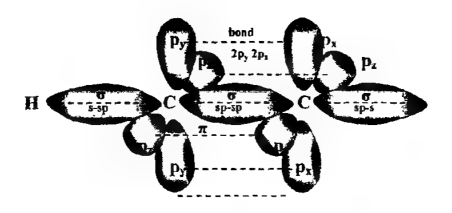
ويطلق على الأيون السالب الناتج عن إزالة ذرة الهيدروجين الأستيلينية بــ " الكاينايد " $RC \equiv C^-$ (Alkynide)

الكربون المهجن (Sp) - تركيب الأستيلين :-

يتضمن بصورة عامة تركيب الرابطـة الثلاثيـة للألكاينـات نفـس الأسـس الموصوفة لتركيب الرابطة المزدوجة . ان رابطة الكربون – الكربون الثلاثية تكـون أقصر (A 1.30) من الرابطة المزدوجة (A 1.34) وحتى الرابطـة (H-C) من الرابطة المزدوجة (H-C) وحتى الرابطة الثلاثية هي الأخرى أقصــر مــن رابطــة (H-C) المرتبطـة بالرابطة المزدوجة .

$$H \xrightarrow{1.08 \text{ A}} C = C - H$$

ويمكننا تفسير تركيب الأستيلين علي أساس تهجين المدارات . ان ذرة الكربون في الأستيلين تحتوي علي مداري sp مهجنين وعلي مدار p . وترتبط نرتا الكربون في الأستيلين بتداخل مداريهما sp لتكوين رابطة سيجما o . بينهما وبتداخل المدار sp الأخرين كل نرة كربون مع نرة هيدروجين ليعطي رابطة o . وبتداخل الأوربيتالات o من كل نرة كربون مع نظيره لذرة الكربون الثانية جانبياً مكونين رابطتي o ، ويمكن توضيح كيفية تداخل أوربيتال o في الأستلين : o



الخواص الفيزيانية :-

يتوقع أن تكون خواص الألكنيات والألكينات متشابهان وذلك لأحتوائهما علمي روابط م. ولكل هذه المركبات لها درجات غليان وانصهار متقاربة وقابليات ذوبان متشابهة فهي لا تذوب في الماء ولكنها تذوب في المذيبات اللاقطبية .

تحضير الألكاينات :-

يمكن تحضير الألكاينات من الكاينات أخري أو عن طريق تفاعلات الحذف . ولكي نفهم هذه النفاعلات بصورة أوضح نبدأ أولا بتحضير الأسطين . في أحدي الطرق يسخن فحم الكوك مع أكميد الكالسيوم في فرن كهربائي للحصول علي كاربيد الكالسيوم ومن ثم يعامل الكاربيد مع الماء ينتج الأستلين :

يمكن تحضير الألكاينات:

أ - من الألكابنات الطرفية :-

وذلك عن طريق تفاعل التعويض الباحث عن النواة بواسطة أيونات الأستليدات مع هاليدات الألكيل الأولية .

$$RC \equiv CH \xrightarrow{Na \text{ NH}_2} RC \equiv C^- \text{ Na}^+ \xrightarrow{R^- X} RC \equiv CR^- + \text{ NaX}$$

$$CH_3CH_2C \equiv CNa \xrightarrow{CH_3Br} CH_3CH_2C \equiv CCH_3 + NaBr$$

ان أيون الكاينايد يسلك ككاشف باحث عن النواة حيث يزيح أيون الهاليسد من هاليسد الألكيل الأولى حسب الميكانيكية SN₂ .

$$H \qquad H$$

$$RC \equiv C : + H = C - Br \longrightarrow RC \equiv C - C = H + Br$$

$$H \qquad H$$

ولا تستعمل لهذا الغرض هاليدات الألكيل الثانوية أو الثالثية لأن أيون الأسيتايد يسلك كقاعدة بدلا من كاشف باحث عن النواة ويؤدي الي حصول تقاعل حذف هاليد الهيدوجين من جزئية هاليد الألكيل وتكوين الألكين المقابل.

ب- من الألكاينات:-

يعامل الألكين مع البروم للحصول على مركبات ثنائي البروم المجاور ومن ثم يعامل البروميد الناتج مع قاعدة قوية لحنف جزئيتين من بروميد الهيدروجين وتستم العملية بخطوتين . فالخطوة الأولى تؤدي الى تكوين البروموالكين

أما الخطوة الثانية فهي الأصعب وتؤدي الى الألكاين

-: م**ئــــا**ل

$$CH_{3}CH_{2}CH=CH_{2} \xrightarrow{Br_{2}} CH_{3}CH_{2}CHCH_{2}Br \xrightarrow{dist_{2}} CH_{3}CH_{2}CH=CHBr$$

$$Br$$

$$+ CH_{3}CH_{2}C = CH_{2} \xrightarrow{NaNH_{3}} [CH_{3}CH_{2}C\equiv CH] \xrightarrow{NaNH_{2}} CH_{3}CH_{2}C\equiv C:Na^{+}$$

$$Br$$

$$\xrightarrow{H^{+}} CH_{3}CH_{2}C \equiv CH$$

تفاعلات الألكاينات:-

نتميز الألكاينات بتفاعلات الإضافة الي الرابطة الثلاثية ويمكن أن تحدث تفاعلات الإضافة مرة واحدة أو مرتين .

إضافة الى هذه التفاعلات تدخل الألكاينات في تفاعلات أخري تعتمد على حامضية ذرة هيدروحين الألكانيات الطرفية . فعند تفاعل هذه المركبات مع قواعد قوية مثل أميد الصوديوم ينكون أيون الكاينايد . وتستعمل هذه الكواشف القاعدية العضدوية في تحضير الكاينات أخري .

أ - إضافة الهيدروجين (الهدرجة):-

يضاف إلى الرابطة الثلاثية للألكابنات مول واحد أو مولان من الهيدروجين إعتماداً على ظروف التفاعل والعامل المساعد . وتتفاعل الألكابنات مع جزئيتين من الهيدروجين عند استعمال البلائين كعامل مساعد .

$$\mathbf{CH_3C} \equiv \mathbf{CCH_3} \xrightarrow{\mathbf{Pt}} [\mathbf{CH_3CH} = \mathbf{CHCH_3}] \xrightarrow{\mathbf{Pt}} \mathbf{CH_3CH_2CH_2CH_3}$$

وبإستعمال عامل مساعد خاص يمكن أن نضيف الألكابنات جزئية و احدة من الهيدروجين منتجة بذلك الألكابيات . ان استعمال المحفز بوريد النيكل (P-2) (Nickel Boride) في هدرجة الألكابيات يؤدي الي إضافة الهيدروجين من جانب واحد (سن syn) مكونة مس – ألكبن .

$$CH_3CH_2$$
 CH_2CH_3 $CH_3CH_2C \equiv CCH_2CH_3$ CH_2CH_3 $C = C$

H Cis (الأرومر سس) C

ويمكن استعمل محفز لاندرز أيضاً (يتكون من فلز البلاديوم pd وكاربونات الكالمسيوم - أو كبريتات الباريوم). وعند اختزال الألكاينات بفازات قلوية مثل الليثيوم أو الصوديوم فسي الأمونيا السائلة أو أثيل أمين وفي درجات حرارة متخفضة تكون الإضافة ترانس.

$$CH_{3}(CH_{2})_{2} - C \equiv C - (CH_{2})_{2}CH_{3}$$

$$CH_{3}(CH_{2})_{2} - C \equiv C - (CH_{2})_{2}CH_{3}$$

$$C = C$$

$$(CH_{2})_{2}CH_{3}$$

$$(CH_{2})_{2}CH_{3}$$

ب- إضافة الهالوجين:-

تضاف الهالوجينات الي الرابطة الثلاثية للألكاينات بنفس الطريقة التي تم وصفها للألكينات عدا انه يمكن إضافة جزيئة واحدة أو جزيئيتين من الهالوجين في حالة الألكاينات .

$$-C \equiv C - \xrightarrow{Br_2} C = C \xrightarrow{Br_3} C = C \xrightarrow{Br_$$

جـ - إضافة الماع

يضاف الماء الى الرابطة الثلاثية بسهولة وخاصة عند تحفيز التفاعل بحرامض قوية وأملاح الزئبقيك المائية لهذا الغرض . ان ناتج الأضافة الأولى (الأينول) غير ثابت ويترتب الى الألدهايد أو الكيتون

$$H - C \equiv C - H + H_2O \xrightarrow{H_2SO_4} H C = C \\ H C = C \\ OH OH$$

$$H - C - C - H \\ H O$$

$$2\mu_{10} = 0$$

$$\mu_{10} = 0$$

ويتم الترتيب بإنتقال بروتون من الأكسجين السي ذرة الكربون مسع ازاحة الالكترونات من ذرة الأكسجين الي ذرة الكربون وتكوين رابطة مزدوجة معها وبسئلك يتحول الأينسول السي مركب كاربونيك . وتعرف هذه الظاهرة التوتسومرة (Toutomerism) وتتعجل بالحامض كما يظهر .

$$\begin{array}{cccc}
H \\
\hline
H^{+} + - C = C - \longrightarrow & -C - CH_{2}^{-} \\
\hline
OH & O
\end{array}$$

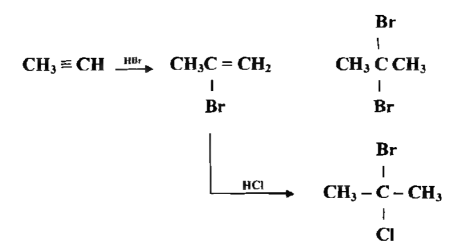
ان الأيزومر (ويسمى في هذه الحالة التوتومر Toutomer) الكيتوني يكون أكثر استقراراً من التوتومر الأينولي والسبب في ذلك هو أن الأكسـجين أعلم سالبية كهربائية من الكربون ولذلك تكون حركة الكترونات الأصرة π بانجاه الأكسجين .

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}C = CH \xrightarrow{H_{8}SO_{4} \atop H_{2}O} CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CCH_{3}$$

$$O$$

د- أضافة هاليد الهيدروجين :-

نتفاعل هاليد الهيدروجين (HBr, HCl ...) مع الألكاينات حيث ينتج هالو الكين (عند إضافة مول واحد) أو ثنائي هاليد الألكيل النوأم (geminal dihalide) عند إضافة مولين) . وتجري الإضافة حسب قاعدة مارمونيكوف .



ونتطب ميكانيكيسة إضسافة HX السي الألكاينسات تكون كاشايون الالينيسل (Vinyl cation) كنائج وسطي وإن هذه الأيونات تكون أقل إستقراراً من أيونسات الألكيل الكاربونيوم .

$$RC \equiv CH \longrightarrow RC^{\dagger} = CH_2 \xrightarrow{X^{-}} RC = CH_2$$

أما إضافة الجزيئة الثانية فتؤدي الي ناتج وسطي حيث بلعب الهالوجين دوراً مهماً في تثبيته عن طريق إشتراك الكترونات ذرة الهالوجين في روزناس مع الرابطة المزدوجة .

هـ - تفاعل الألكابنات مع هيدرويوران (B2H6)

يتفاعل الهيدروبوران (B_2H_6) مع الألكاينات في درجة الصفر المتوي ليتكون المركب الوسطي ثلاثي فاينيل بوران

$$3RC = C\dot{R} + \frac{1}{2}B_{2}H_{6} \begin{pmatrix} R & R \\ R & C = C \\ H & H \end{pmatrix}_{3} B \dots (1)$$

$$3RC \equiv CH + \frac{1}{2}B_{2}H_{6} \begin{pmatrix} R & H \\ & C = C \\ & H \end{pmatrix} B \dots (2)$$

ولهذا النفاعل فائدة أكثر في اللنطبيق مع الألكاينات الطرفية فالبوران يضاف المسي ذرة الكربون الطرفية و إن محصلة هذا النفاعل هي إضافة BR₂ H الي الرابطة الثلاثية من جانب واحد (الإضافة سيس) . ويدخل الفاينيل يوران الناتج عددة تقداعلات مهمة ومفيدة . فهو يتفاعل مع حامض الخليك (تفاعل بروننة) معطياً الكين المقابل .

$$CH_{3}CH_{2}C \equiv CCH_{2}CH_{2}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{2}$$

$$CH_{3}CH_{2}$$

$$CH_{3}CH_{2}$$

$$CH_{3}CH_{2}$$

$$CH_{3}CH_{2}$$

$$CH_{2}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{2}$$

$$CH_{2}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{2}$$

$$CH_{2}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{2}$$

$$CH_{3}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{4}$$

$$CH_{3}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{4}$$

$$CH_{3}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{4}$$

$$CH_{3}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{4}$$

$$CH_{3}CH_{3}$$

$$CH_{4}CH_{3}$$

$$CH_{5}CH_{5}$$

$$CH_{5}CH_{5$$

الخاصية الحامضية للأستيلين والألكاينات الطرفية:

يكون الهيدروجين المرتبط بالأستلين أكثر حامضية مسن الهيسدروجين فسي مركبات الألكانات أو الألكينات .

$$HC \equiv C - H$$
 $CH_2 = C$ H $CH_3CH_2 - H$ $K_8 = 10^{-35}$ $K_8 = 10^{-5}$

ويمكن تفسر تباين حامضية هذه المركبات بنوع تهجين الكربون في كمل مركب . فالمدارات المهجعة ذات الصفة (s) الأعلى (l_s) الأعلى (l_s) أن الإلكترونات تكون أقرب الي النواة) تكون أكثر سالبية كهربائية ، للمدارات sp للأستيلين 50 % صفة (s) ما مدارات sp^2 فلها 25 % صفة (s) أما مدارات sp^3 فلها 25 % صفة (s) فقط . لذلك فإن ترتيب زيادة السالبية الكهربائية للكربون في كل من حالات التهجين فقط . لذلك فإن ترتيب إذا فإن ترتيب الحامضية النسبية للمركبات أعلاه تكون :

وبما أن ذرة كربون الأستلين هي الأكثر سالبة ، كهربائياً فلهـــا القابليــة علـــي تقبــل المزدوج الألكتروني في الأنيون بعد فقد البروتون .

$$CH \equiv CH + B$$
: \Longrightarrow $BH + HC \equiv C$:

لذا نجد أن الأسئلين يكون مشتقات فلزية بإستبدال ذرة هيدروجين واحدة (فـــي حالـــة الألكاينات الطرفية) أو كلتا ذرتي الهيدروجين في حالة الأسينلين

عند إمرار غاز الأستلين في محلول كلوريد النحاسوز الأمونيومي أو نترات الفضية الأمونيومية . يترسب أستيلايد تتائي النحاس الأحمر (Cu2C2) أو أسيئالايد تتائي الفضة (Ag2C2) .

ويستخدم هذا النفاعل في الكشف عن الألكاينات الطرفية

$$RC \equiv CH + Cu (NH_3)_2^+Cl^- \longrightarrow CuC \equiv CR$$
 $CuC \equiv CR$
 $Cuc \equiv CR$

شق الرابطة الثلاثية للألكابنات بواسطة الأكسدة:-

أ - مع الأوزون عند معاملة الألكاينات مع الأوزون نتشق الرابطة الثلاثية وينتج عن ذلك حامضان كاربوكسيليان .

$$RC \equiv C\dot{R} \xrightarrow{1-O_3} RCOOH + \dot{R}COOH$$

ب- مع برمنجنات البوتاسيوم يتكون نفس الناتج عند معاملة الألكاينات مع محلول برمنجنات البوتاسيوم القاعدية .

$$RC \equiv C\acute{R} \xrightarrow{1-KMaO_e/OH} RCO_2H + \acute{R}CO_2H$$

$$O \qquad O \\ | | \\ CH_3CH_2C \equiv CCH_3 \xrightarrow{1-KMnO_4} CH_3CH_2 - C - OH + CH_3 - C - OH$$

الأستلسة

1-بين كيف يمكنك تحويل كل من المواد التالية الى النواتج المبينة :

$$CH_3C \equiv CCH_3 \longrightarrow CH_3CH_2CCH_3$$

$$\square$$
O

$$CH_{3}C \equiv CCH_{3} \longrightarrow \begin{matrix} CH_{3} \\ H \end{matrix} C = C \begin{matrix} CH_{3} \\ H \end{matrix}$$

2-بين نواتج التفاعلات التالية:

$$CH_3CH = CHCH_3 + 2HBr \longrightarrow (1)$$

$$CH \equiv CCH_2 CH_3 + H_2 \mid H_2SO_4 \longrightarrow (\psi)$$

3- أكتب نوائج التفاعلات بين 1 - هكساين وكل من الكواشف التالية:

أ- مكافئين من HCl

ب- مكافئين من Br₂

ج- NaNH₂ مذاب في الأمونيا السائل

د - وزن مكافئ واحد من Br₂

HgSO4, H2SO4 perce - Ital - - Ital

4-كيف تعلل أن الأستيلين أقوي حامض من الأثلين مستعيناً بنظرية الجزيئي .

5- أعط كشفا كيميائياً بسيطاً يمكنك بواسطته التميز بين

أ – 1 – بنتين و 1 –بنتاين .

ب- 1- هكسين و 1- هكساين

ج − 1 – بيونين و 2 – بيوناين

د- 1- بيوتاين و 2- بيوتاين

 C_6H_{14} عند هدرجته يعطي المركب -6 مركب (أ) صيغته اجزيئية C_6H_{12} عند هدرجته يعطي الناتجين التالين وهند معاملة (أ) مع الأوزون ومن ثم مع الزنك والماء يعطي الناتجين التالين

O O II II II H C - C - H + 2CH3 - C - H أكتب الصيغة التركيبة للمركب (أ) ومعادلات تفاعل (أ) مع كل من الهيدروجين والبروم وكذلك مع ماء البروم .

7-مركب (1) صيغته الجزيئية C_6H_{10} عند إضافة مول واحد من الهيدروجين HBr اليه يتكون المركب (ب) صيغته C_6H_{12} . (ب) يتفاعل بسهولة مع معطياً (ب) صيغته C_6H_{13} Br وعند معاملة (ب) مع الأوزون ومن ثم مع الزنك والماء يعطى مولين من

O || CH₃CH₂ – C – H

 $. \, H_2O \, , HBr \,$ اكتب الصيغة التركيبية ل (أ) ومعادلة تفاعل (ب) مع كل من

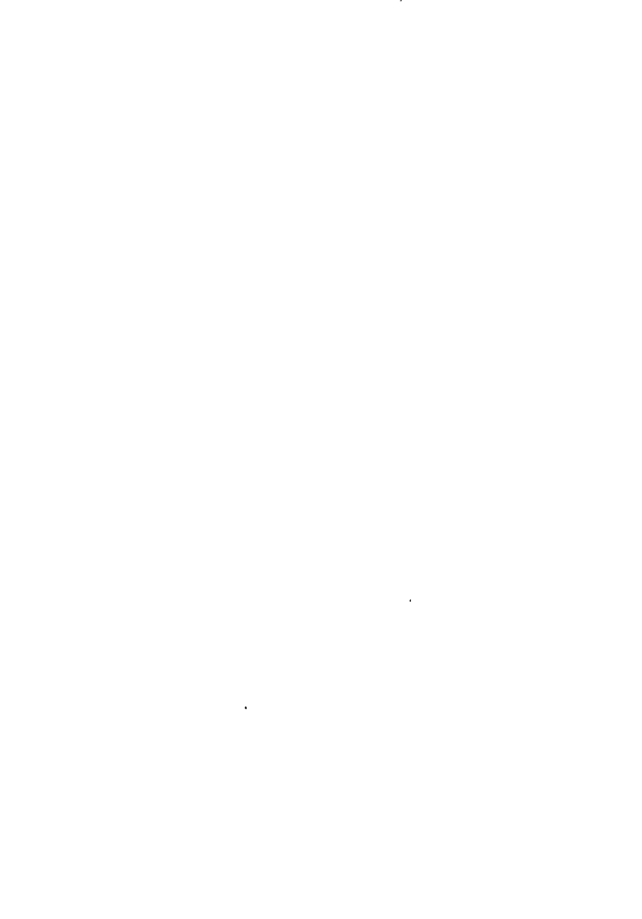
8- اذكر الأسم والصيغة التركيبية لكل من الألكاينات الداخلة في التفاعلات التالية:

$$C_7H_{12} \xrightarrow{1-O_3} CH_3 - CH CO_2H + CH_3CH_2CO_2H - 1$$

$$CH_3$$

10 - وضح كيف يمكنك الحصول علي المركبات التالية من تفاعل 1- بيوتاين مع أي من الكواشف الملاعضوية المتوفرة:

الباب الخامس المركبات الأروماتية



الباب الخامس

" المركبات الأروماتية " Aromatic compounds "

كان كيكولية أول من شخص أن المركبات الأروماتية جميعها تحتوي علمي وحدات مكونة من ستة نرات كربون وتحتفظ هذه الوحدات بكيانها واستقرارها خملال معظم التفاعلات الكيميائية . ومع تقدم الزمن . تبين من خلال الدراسات والبحوث أن لهذه المركبات علاقة بتركيب البنزين . لذا أصبح اصطلاح " الأروماتية " يطلق على البنزين ومشتقاته (البنزنويد) (Benzenoids) وهذه المركبات حلقية ولكنها تختلف في صفاتها عن المركبات الحلقية الأليفاتية .

<u>البنزيت: -</u>

البنزين له الصيغة الجزيئية CoHo وقد أوضحت الدراسات الأولية أن جزيئة البنزين غير مشبعة . و لأنها غير مشبعة فإننا نتوقع أن تعاني تفاعلات الإضافة ، كإضافة البروم مثلاً ، الا أن جزيئة البنزين لا تتفاعل مع البروم في رابع كلوريد الكربون و لا يزيل لون البروم . وحتي إضافة الهيدروجين لا تتم تحت الظروف الا بوجود محفز مثل النيكل .

غير أن البنزين يتفاعل مع البروم بوجود حامض لويس مثلاً FeBr كعامل مساعد حيث تحل نرة البروم محل نرة هيدروجين في جزيئة البنزين مع انبعاث HBr . وتتيجة لهذا التفاعل يحصل مشتق واحد للبنزين احادي البروم هو البرومو بنزين ولا يحصل خليط من مشتقات البنزين أحادي البروم . ويدل هذا أما علي وجود نرة هيدروجين واحدة في جزيئة البنزين يمكن استبدالها أو أن جميع نرات الهيدروجين المرتبطة بالحلقة متكافئة من حيث الموقع والفعالية وإن استبدال أي منها يعطي نفس المشتق . وللتوصل الي الاستنتاج الصحيح يجب فهم تركيب جزيئة البنزين أولاً .

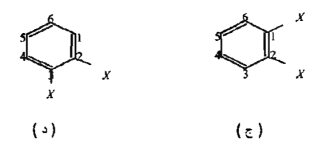
تركيب البنزين :-

ان تحليل العناصر بدل علي أن الصيغة الجزيئية للبنزين هي C_6H_6 . وهذه الصيغة تختلف عن صيغة السايكلوهكسان C_6H_{12} (الألكان ذو الحلقة السداسية) . ويظهر ان الفرق في عدد ذرات الهيدروجين هو (6) ويتوقع من هذا الاسستنتاج ان البنزين يجب أن يدخل تفاعلات الإضافة المعروفة للمركبات غير المشبعة دون أي صعوبة الا أن الحقيقة هي عكس ذلك .

ان مقاومة البنزين دخول تفاعلات الإضافة الخاصة بالألكينات ودخوله تفاعلات التعويض الأيونية واستقراره العالي كلها تؤلف الخاصية الأروماتية التي يتمتع بها البنزين ومشتقاته .

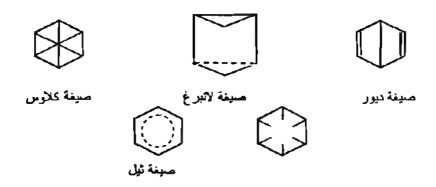
وقد اقترح كيكولية التركيب الحلقي للبنزين حيث تكون نرات الكربون في حلقة سداسية وترتبط مع بعضها بروابط منفردة ومزدوجة متبادلة وتكون لكل نرة كربسون نرة هيدروجين مرتبطة بها . ان هذا التركيب الحلقي المقترح من قبل كيكولية يجيب علي بعض التساؤلات : ان ذرات الكربون السئة جميعها مرتبطة بأربعة روابط . وان كل نرات الهيدروجين في البنزين متكافئة .

لكتنا لو أمعنا النظر في الشكل (ب) لوجدنا أن الروابط المزدوجة هي بين ذرات الكربون 1، 2 و 3، 4، 5 و 5، 6. والروابط المغردة هي بين ذرات الكربون 2، 1 لكربون 1، 5 و 6، 1. ماذا يعني لنا هذا التركيب الثابت للروابط. أننا لو استبدلنا ذرتي هيدروجين علي ذرة الكربون -1 وذرة الكربون -2 لحصلنا علي الأيزومسون -2 يختلف عن الأيزومر الناتج عن استبدال ذرتي هيدروجين علي ذرة الكربون -2 وذرة الكربون -3 (د).



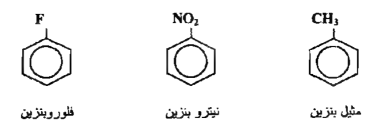
الروابط المزدوّجة في الأيزومر (ج) هي بين ذرتي الكربون اللتين تحملان (X). أما في الأيزومر (د) فإن ذرتي الكربون هاتين تربطهما رابطة منفردة. وبسبب هذا التصور أقترح كيكولية ان للبنزين صيغتين وأن هاتين الصيغتين في حالسة تسوازن مستمر - X يمكن فصل الواحدة عن الأخري.

وعلى الرغم من أن إضافة هذا المقترح من قبل كيكولية قد أجاب على التساؤلات . فإننا ندرك في الوقت الحاضر بأنه لا توجد البنزين صيغتان أصلاً . الا أن المعنين في الكيمياء ماز الوا يستعملون صيغة كيكولية لأسباب عملية وهي مفضلة على جميع التراكيب المقترحة الأخرى للبنزين .



تسمية مشتقات البنزين:

تستعمل طريقتان في تسمية مشتقات البنزين أحادية التعريض في معظم المركبات يكون الينزين الأسم الأم يسمي المشتق عندئذ بإلحاق اسم البنزين باسم المجموعة المعوضة كما في :



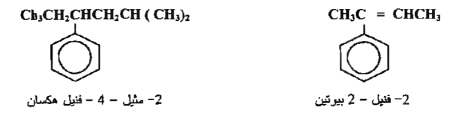
ولبعض المركبات اسماء خاصة تشمل المجموعة المعوضة والبنزين معاً ، مثل المثيل بنزين الذي غالباً ما يسمي طولوين (Toluene) ، والهيدروكسي بنزين الذي يسمي بالفينول (Phenol) والأمينو بنزين الذي يسمي بالأنيلين (Aniline) .



أما في حالة مشتقات البنزين ثنائية التعويض فيجب أن نشير في تسمية المركب الي الموقع النسبي للمجموعتين المعوضتين . توجد ثلاث أيزومرات لمشتقات البنزين ثنائية التعويض . ويثار لها بدأورثو (Ortho) ، مينا (meta) وبسارا (Para) وتختصر الي (P-, m-, O-) . ومن هذه المركبات .

اما اذا كانت هناك أكثر من مجموعتين معوضتين فتستعمل في هذه الحالــة الأرقــام لتعيين مواقع المجاميع . كما في الأمثلة :

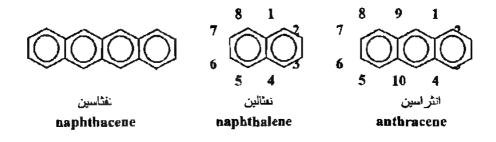
وفي حالات أخري تعتبر مجموعة الفنيل (فنيل) مجموعة معوضـــة علـــي سلســـلة الكربون الأليفاتي :

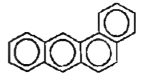


ويمكن استعمال أحدي الرموز التالية بدلاً من رسم حلقة البنزين Ph^- أو O أو C_6H_5 لمجموعة الفنيل أما مجموعة البنزيل فيقصد بها المجموعة المشتقة من الطولوين .

المركبات الأروماتية المحتوية على أكثر من حلقة :

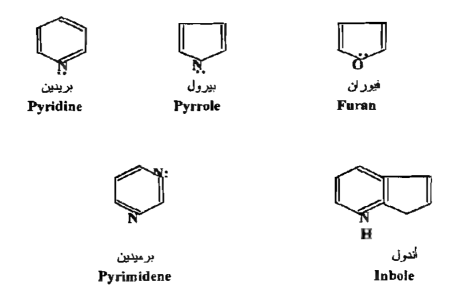
1- هذه المجموعة من المركبات الأرومانية متعددة الحلقات المتجانسة .





بنزو و [أ] انثراسين Benzo-[A] anthracene

2- توجد مركبات أروماتية في لطبيعة تحتوي حلقتها أيضاً على عنصر آخر غير الكربون وتسمي هذه المركبات " بالحلقية غير المتجانسة " وفسي أدنساه بعسض الأمثلة :



التفاعلات الأروماتية (تفاعلات التعويض الباحثة عن الألكترونات):

تمتاز النفاعلات الأرومانية بأنها نفاعلات تعويض ، وتتم بوجود كواشف باحثة عن الألكترونات ، لذلك تسمي هذه النفاعلات بـ " تفاعلات تعويض باحثة عن الألكترونات " ، ويمكن توضيح ذلك بالنفاعل العام التالي :

حيث *E يمثل كاشف باحث عن الألكترونات ويواسطة تفاعلات التعويض الباحثة عن الألكترونات يمكن تحضير مشتقات البنزين المعوضة التي لا يمكن الحصول عليها بطريقة أخري وفي هذا الفصل سوف نحاول شرح التفاعلات التي من خلالها يمكن أدخال:

- 1- مجموعة نيترو (NO₂) وتسمى بتفاعلات النيترة .
- 2- مجموعة الهالوجين (X) وتسمى يتفاعلات الهلجنة .
- 3- مجموعة حامض سلفونيك (SO₃H) وتسمى بتفاعلات السلفنة .
 - 4- مجموعة الكيل (R) وتسمى تفاعلات الألكلة.
 - 5- مجموعة أسيل (RCO) وتسمى بتفاعلات الأسيلة .

كل هذه التفاعلات تتطلب مهاجمة كاشف باحث عن الألكترونات لحلقة البنزين . وسوف ندرس كل تفاعل على حدة ونوضح ميكانيكيته .

ا- الهاجنة :-

سبق وأن تكلمنا عن نفاعلات الألكينات مع البروم . ويحدث هذا النفاعل بسرعة وفي درجات حرارة منخفضة حيث يضاف البروم الي الألكين .

ان هذا التفاعل طارد للحرارة وذلك لأن حصول رابطتي كربون – يسروم مصحوب بانبعاث طاقة أكبر من الطاقة اللازمة لكسر رابطة بروم وفتح رابطة π وعلى العكس

فإن إضافة جزيئة بروم الي الرابطة المزدوجة من حلقــة بنــزين يكــون مصـــحوباً بإمتصاص طاقة :-

ان البروم لا يتفاعل مع البنزين تحت نفس الظروف المستعملة في تفاعلاته مع الألكينات . ولكن عند إضافة أحد حوامض لويس الملائمة مثل بروميد الحديد يحدث التفاعل ويكون الناتج إحلال ذرة بروم محل ذرة هيدروجين في حلقة البنزين بدلاً مسن تفاعل الإضافة المتوقعة :

وهذا التفاعل طارد للحرارة أيضاً . ان وجود حامض لويس كمحفر يساعد على سحب أيون البروميد السالب بقوة من جزيئة البروم تاركاً أيون البروميوم الموجب (Br^+) أو ما يسمى بالكاشف الباحث عن الإلكترونات

ان الناتج الوسطي من نفاعل أيون البروميوم مع البنزين هـو كاربوكـاتيوم متبـانل (Conjugated cation) . ولهذا الأيون شكل فراغي حلقي مسطح تكون فيــه ذرة الكربون الحاملة لذرة البروم المشيعة (كربون رباعي السطوح) مرتبطة مــع بقيــة

ذرات الكربون الخمسة لحلقة البنزين حيث تنتشر الشحنة الموجبة وبذلك يكتسب هــذا الكاتبون استقراراً كما يتضم :

والخطوة التالية بعد تكون الناتج الوسطي (الأيوني) هو فقدان بروتون (نزع بروتون من أيون الكربوكاتيون) لكي تسترجع التفاعل نظام π المستقر (اللاموقعية – الصفة الأروماتية) وتكون محصلة التفاعل ناتج يتم فيه تعويض احدي بروتونات الحلقة بذرة هالوجين = بروم (بدلاً من تفاعل الإضافة المتوقع في أنظمة π) . ويساعد في نزع البروتون وجود أيون - FBr_4 السالب . ويمكن أن تلخص خطوات التفاعل بـ :

ب- النيترة (Nitration) :-

يتفاعل البنزين مع مزيج من حامض النيتريك وحامض الكبريتيك المركزين حيث يتكون النيتروبنزين . وتتضمن ميكانيكية التفاعل الخطوات التالية :-

الكثرونات) . NO $_2$ (Nitronium ion) الالكثرونات) .

$$H - O - NO_2 + HOSO_3H$$

$$(H_2SO_4)$$

$$H - O^+ - NO_2 + HSO_4$$

$$H$$

ويمكن تلخيص المعادلتين ب

$$HNO_3 + 2H_2SO_4 \implies NO_2^+ + H_3O^+ + 2HSO_4^-$$

ان ايون النيئرونيوم يشبه جزئية ثاني أكسيد الكربون حيث تكون الجزيئة خطية (مسطحة) ويعتبر كاشف باحث عن الألكترونات قوياً .

$$\mathbf{O} = \mathbf{N}^+ = \mathbf{O}$$

2- يتفاعل أيون النيئرونيوم مع البنزين وكوناً الكربوكانيون:

$$NO_2$$
 NO_2
 NO_2

ج -السلفنية (Sulfonation) ج

يتفاعل البنزين مع حامض الكبريتيك الداخن في درجة حرارة الغرفة معطياً حامض البنزين سلفوتيك . ان حامض الكبريتيك الداخن يحتوي على ثالث أكسيد الكبريت (\$00) .

ويمكن لتفاعل السلفنة أن يحدث في حامض الكبريتيك المركز الا أن التفاعل يكون أبطأ . كما رأينا في تفاعل النيترة فإن تفاعل السلفنة يتم يخطوات يمكن تلخيصها كالآتى :

1 - (في حالة استعمال حامض الكربيتيك المركز فقط) .

$$2H_2SO_4 = SO_3 + H_3O^+ + HSO_4^-$$

2– ويحدث التفاعل التالي بين ثالث أكسيد الكبريت والبنزين .

$$\begin{array}{c}
O:\\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
& | \\
&$$

3- ثم انتقال بروتون من الكاربوكاتيون الى القاعدة HSO₄

-4 يتم تبادل بين القاعدة السلفونات وحامض الهيدروكسونيوم (+30) .

جميع خطوات عكسية وتصل حالة إنزان . أي اننا عند كتابة معادلات تفاعل البنزين أو مشتقاته مع حامض الكبرينيك يجب أن نشير الى حالة الإنزان في معادلة النفاعل .

ويعني ذلك انه يمكن تحرير البنزين من حامض البنزين سلفونيك في تفاعل عكسي. ويتحقق ذلك بمعادلة خامض السلفونيك مع حامض الكبريتيك المخفف وإمرار بخرار خلال مزيج التفاعل باستمرار (في مثل هذه الظروف وجود كمية كبيرة من الماء ينزاح الإتزان الى جانب الأيسر من التفاعل ويتحرر البنزين .

د- الألكلة: (تفاعل قريدل - كرافتس) :-

Fridel-Crafts alkylation reaction:

ان تفاعلات فريدل - كرافتس هي تفاعلات تعويض باحث عن الألكترونات حيث يكون الكاشف الباحث عن الالكترونات أيون الألكيل كاربونيوم (كاربوكاتيون) أو أيون الأسيليوم *RCO والذي سيأتي ذكره في تفاعل الأسيلة وبإنباع هذا التفاعل يمكننا مشتقات الألكيل ومشتقات الأسيل للبنزين .

$$+ R - X + HX$$

وتتضمن ميكانيكية التفاعل الخطوات التالية :-

1- يتم تكوين الألكيل كاربونيوم بمساعدة هاليد الألومونيوم أو هاليد البورون.

2- مهاجمة أيون الألكيل كاربونيوم حلقة البنزين وتكوين أيون كاربونيوم أخر مثبت الرزونانس .

3- سحب بروتون من أيون الكاربونيوم الوسطي من قبل القاعدة "AICIa

ليسوبروبيل بنزين

ويعتمد تكوين الكاربوكاتيون الوسطى على نوع هاليد الألكيل المستعمل . فمركبات هاليدات الألكيل الأولية لا تكون أيون كاربونيوم بسهولة . ومن المعتقد أن حامض

لويس يكون معقداً مستقطباً مع هاليد الألكيل الأولي نزداد فيه سعة ذرة الكربون في اللحث عن الإلكترونات :

أما في حالة استعمال هاليدات الكيل الثانوية أو الثالثية فإن تكوين أبون الكربونيوم أسهل.

هـ - الأسيلة: (تفاعل فريدل - كرافتس)

Friedel-Crafts acylation :-

يتضمن تفاعل الأسيلة إحلال مجموعة أسيل في حلقة البنزين . ان مجموعة الكربونيل تكون قاعدية . ويمكنها تكوين معقد مع حامض لويس قوي مثيل كلوريد الألومنيوم .

$$O \qquad \qquad O \\ || \qquad \qquad || \qquad \qquad || \\ R-C-Cl:+AlCl_3 \longrightarrow \qquad R-C-Cl:AlCl_3$$

وتكون الخطوة الثانية في النفاعل هي الخطوة المحددة البطيئة وهي مهاجمـــة أيون الأسيليوم للحلقة الأرومانية وتكوين أيون كاربونيوم آخر .

أما الخطوة الثالثة فهي لفظ بروتون من أيسون الكاربونيوم هذا واستعادة النظام الأروماتي للحلقة .

$$\begin{array}{c|c}
H \\
C-R \\
II \\
O\end{array}
+ AICI_3$$

وكما يظهر ان خطوات تفاعل الأسيلة مشابهة تماماً لخطوات التفاعدل الباحث عن الالكترونات الأخري ويكون الناتج النهائي في هذا التفاعل كيتوناً أروماتياً . ويسبب لرنباط مجموعة الكريونيل بحلقة البنزين يصبح له مركز قاعدي . لذلك يتكون معقد مع كلوريد الألمونيوم . كناتج نهائي في تفاعلات الأسيلة . ولكن خلال عمليات فصل المادة يتحطم هذا المعقد بفعل الماء .

$$\begin{array}{c|c} R & CH_3 \\ \vdots \\ C & C-R \\ \hline \vdots \\ O: AICI_3 \end{array}$$

$$R \longrightarrow C = O : AlCl3 + H2O \longrightarrow R \longrightarrow C = O : + AlCl2(OH) + HCl$$

$$C_6H_5$$

تأثير المجاميع المعوضة (الفاعلية والتوجيه):

أ- شرح التوجيه استناداً إلى توزيع الشحنة :

يعتمد توزيع الشحنة في مشتقات البنــزين علـــي تــأثير قطبيــة المجموعــة المعوضـة . فعندما تكون المجموعــة الموجــودة فعــلاً علـــي حلقــة البنــزين هـــي

"R, N, H2 RO", HO فإن الكاشف الباحث عن الالكترونات المهاجمة تحتل الموقع أورثو البارا بالنسبة لتلك المجموعة . ان الصفة المشتركة بين هذه المجاميع هو أن الذرة المرتبطة فيها مباشرة بالحلقة تحتوي على الأقل مرزوج الكترونسي غير مشترك يستطيع الإشتراك في رز ونانس مع الحلقة الأرومانية مما يؤدي الي زيدة الكثافة الألكترونية في الموقعين أورثووالبار

ان الأشكال (VI, IV) تمثل التراكيب الرزومانية الواهبة للأنيلين . ويظهر من هذه التراكيب ان أعلى تركيز للشحنة السالبة هو في مواقع الأورثووالبارا . لذا فإن الكاشف الباحث عن الالكترونات سيهاجم بطبيعة الحال واحداً من هذه المواقع أو أكثر . حيست بحصل الأرتباط . ونظراً لزيادة تركيز الكثافة الألكترونية في المواقع الأورثووالبارا فإن وجود المجموعة المعوضة هذه على حلقة البنزين قد ساهم في زيادة فعالية الحلقة ، أي انها معلت نفاعلات التعويض بوجودها .

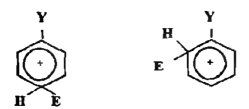
وعندما تكون المجموعة المعوضة على الحلقة هي أحدي هذه المجاميع: CHO, - SO₃H, NO₂ . فإن تأثيرها على تفاعل التعويض الباحث عن الألكترونات هو توجيه الكاشف المهاجم نحو موقع المينا . وتحتوي هذه المجاميع على الأقل على نرة ساحبة للألكترونات تستطيع سحب الكثافة الالكترونية من الحلقة عن طريق التأثير الحاث أو عن طريق الرزونانس ولذلك نقل الكثافة الألكترونية في موقعي الأورثو والبارا وتسهل التعويض في الموقع الميتا .

ويظهر من التراكيب الواهبة للتنرو بنزين (X - IX) ان الحلقة تحتوي على شحة موجبة في الموقعين الآخرين من هذه الحالة يكون نسبياً أعلى كثافة الكترونية: لذا فإن المجاميع هذه توجه الكواشف الباحثة عن الإلكترونات الى الموقع المينا . ان الكثافة الألكترونية العالية نسبباً في الموقع مينا هي نتيجة تأثير المجموعة إضافية في محب الألكترونات عن الموقعين الأروثو والباراوليس بسبب إكتساب الكترونات إضافة في هذا الموقع ، مما يقلل من فعالية الحلقة بصورة عامة . لذا فإن المجاميع المعوضة منهذا النوع الموجه للموقع مينا تؤدي الى خفض فعالية حلقة البنزين . أي أن تفاعلات التعويض تكون أصعب (أبطأ) بوجودها .

ب- شرح التوجيه معتمداً على استقرار أبون الكريونيوم (معقد ٥) :-

لناخذ المركب (XI) حيث Y يمثل مجموعة معوضة على حلقة البنزين . عند تفاعل (XI) مع كاشف باحث عن الألكترونات (E) تتكبون عدة أبونات كاربونيوم كنواتج وسيطة إعتماداً على هجوم الكاشف على المواقع أورثو أو بارا أو مينا .

فإن كانت المجموعة (Y) واهبة للألكترونات (NH₂ -) فإن الشحنة الموجبة في وإن كانت المجموعة (Y) و (1 جـ) تصبح أكثر انتشاراً بسبب دخول Y في روزونانس مع الحلقة وحملها شحنة موجبة في حالة ناتج الأورثو والبارا الوسطين . ولمخلك يكون ناتج الأورثو والبارا الوسطي والمجموعة Y توجمه نحو الأورثو والبارا .



أما إذا كانت المجموعة (Y) ساحبة للإلكترونات (مثل CN) غني هذه الحالسة يكون ناتج الميتا الوسطي (ب) أكثر استقراراً من ناتجي الأورثو والبارا الوسطيين لأن التركيبين (1 ج) و (1 أ) لم تعد مهمة بسبب وجود شحنتين موجبتين على ذرنين متجاورتين فيهما (كما هو الحال في 1 أ و 1 ج) وبالتسالي فان أيون الكربونيوم الوسطي يكون أكثر استقراراً . لناخذ المثال التالي : هلجنة المنيئروبنسزين بالبروم . كما ذكرنا سابقاً توجد ثلاثة نواتج وسطية نتيجة مهاجمة الكاشف الباحث عن الألكترونات (+ Br) .

ففي ناتجي الأورثو والبارا الوسطيين لا تكون مهمة التراكيب الرزونائية التي تحمل فيها نرة نتروجين مجموعة النتروجين وذرة الكربون التي تحمل مجموعة النتروشحنة موجبة . لذا فإن مثل هذه التراكيب لا تهب الي أيون الكربونيوم بسبب طاقتها العالية . أما في حالة ناتج المينا الوسطى فلا يمكن كتابة تراكيب رزونائية مثل هذه . لذا فسإن ناتج المينا الوسطى أكثر استقراراً من ناتج الأورثو والبارا الوسطيين في هذه الحالة . وعلى هذا الأساس فإن مجموعة النترو توجه نحو المينا .

بعض التطبيقات لتفاعلات التعويض الباحثة عن الألكترونات:

توضيح الأمثلة كيفية اختيار الخطوات الصحيحة في الوصول الي المركب المراد تحضيره .

لنَاخَذُ مثلاً اننا نود الحصول على المركب أورثو - برومو نتروبنزين .

بما أن ذرة البروم موجهة نحو الأورثو – والبارا فإننا نبدأ بنفاعل إدخــــال ذرة بـــروم المحلقة (البنزين) أو لا .

ويمكن فصل المشتقين الناتجين عن بعضهما بواسطة التقطير التجزيئي . فلو أجرينا تفاعل النترتة أو لا لحصلنا على الناتج النهائي ميتابرو ونيروبنزين .

<u>مثال آخر:</u>

في تحضير أحماض ميتا وبارا وأورثو - نتروبنزوين فإننا نبدأ من الطولسوين لتحضير حامضي بارا وأورثوبنزوين . وذلك بنيترة الطولوين أولاً ومن شم أكسدة مجموعة المثيل .

أما حامض الميتا بينروبنزويك فإنه يحضر حسب الخطوات التاليـــة (لاحـــظ أولويـــة تفاعل الأكسدة هنا) .

<u>مثال :</u>

يتطلب تحضير بارا بروموانلين ادخال مجموعة أمين وذرة بروم على حلقة البنزين . ويمكن في هذه الحالة هلجنة البنزين بالبروم أولاً ومن ثم نيترة الناتج وأخيراً اختزال مجموعة النيترو الى الأمين بواسطة برادة الحديد وحامض (المسلك أ) .

$$Br \qquad Br$$

$$HNO_3$$

$$H_2SO_4$$

$$Br$$

$$NO_2$$

$$Br$$

$$NO_2$$

$$Br$$

$$Br$$

$$NO_2$$

$$Br$$

$$Br$$

$$NO_2$$

$$Br$$

$$Br$$

$$NO_2$$

$$Br$$

$$Br$$

$$NO_3$$

$$Br$$

$$NO_4$$

$$Br$$

$$NO_4$$

$$Br$$

$$NO_4$$

$$Br$$

$$NO_4$$

$$Br$$

$$NO_5$$

$$Br$$

$$NO_7$$

$$Br$$

$$NO_8$$

أما اذا أجرينا التفاعل بعكس الخطوات السابقة فإن الناتج النهائية يكون ميتا -بروموانيلين (المسلك ب) . ويمكن ان تختزل مجموعة النترو الي الأمين قبل القيام بتفاعل الهلجنة . الا أن الأنلين الناتج يكون فعالاً جداً تجاه تفاعلات التعويض الباحثة عن الالكترونات . ويذلك تدخل أكثر من ذرة بروم واحدة في تركيب الداتج النهائي (2 ، 4 ، 5 - ثلاثي يروموأنلين) :

$$NO_2$$
 $+Br$
 R_r
 $+Br$
 R_r
 $+Br$
 R_r
 $+Br$
 $+Br$

الأسئل_ة

1- أكتب الصيغة التركيبية للمركبات التالية:

ا- 2 ، 4 ، 6 ثلاثي فلورو بنزين .

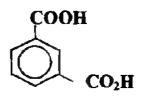
ب- بارا - نترو أثيل بنزين .

ج- بارا – كلورونتروبنزين .

د- تتائى فنيل ميثال .

2-بين أي من المجاميع النالية ساحبة وأي منها واهبة لمالكترونات.

3-شبهان تركيبيان (أيزومران) لهما الصيغة الهيه (أ) يتأكسد بواسطة برمنجنات البوناسيوم الى حامض البنزويك أما الشبيه الثاني (ب) فإنه يتأكسد الى حامض مينافثاليك .



شخص الشبهين الجزيئين (أ) و (ب)

4-وضع كيف يمكنك التمييز بين ازواج المركبات التالية:
 (قد تحتاج الى أكثر من تفاعل كيمياوي لكي تحقق النتيجة):

$$CH_2 = CH - C \equiv C - CH = CH_2 \qquad -1$$

$CH - CH = CH - C \equiv CH$, $CH_2 = CH - C \equiv C - CH = CH_2 - CH_2 -$

5-أكمل المعادلات التالية:

6-اكتب بمعادلات كيف تحضر المركبات التالية: مبتدئاً بالبنزين أو التاوين وأية مركبات أليفائية ولا عضوية أخرى.

7- اشرح لماذا تكون جميع أطوال الأواصر (C-C) في البنزين وسطياً بين طول الأصرة المنفردة وطول الآصرة المزبوجة ؟

9-اكتب معادلات تحضير المركبات التالية : مبتدءاً بالبنزين وأية مواد لا أرومانية ومواد لا عضوية أخرى :

 C_{10} المركب (P) صيغته الجزيئية C_{10} . يمكنا إجراء النفاعلات التاليــة معه :-

$$P + Br_2 / CCl_4 \longrightarrow ClC_{10}H_{12}Br_2$$

$$P + H_2 \xrightarrow{N_i} C_{10}H_{14} \xrightarrow{Br_2} C_{10}H_{13}Br \xrightarrow{-\epsilon} C_{10}H_{12}Br \xrightarrow{-\epsilon} C_{10}H_{12} \xrightarrow{-\epsilon} C_{10}H_{$$

إن المركب الناتج في (د) هو شبه جزيتي (أيزومر) للمركب (p) اكتب الصديغ التركيبية للمركبين .

11- اكتب تراكيب (الروزنانس) لأيونات الأرينيوم الناتجة من تفاعل أثيل بنزين مع كأشف باحث عن الإلكترونات .

12- أي من الحلقتين في المركبين التاليين نتوقع أن ندخل في تفاعـــل التعـــويض الباحث عن الإلكترونات أسرع ؟ وضع ذلك مستخدماً التراكيب الرزوناتية :

أ - بنزانلابد (Benzanilide)

$$\bigcirc C - NH - \bigcirc$$

ب- بنزوات الفنيل (phenylbenzoate)

$$\bigcirc$$
 c - c \bigcirc

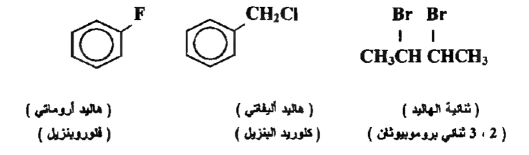
الباب السادس البات الأليفائية والأرومائية

الباب السادس

" الهاليدات الأليفاتية والأروماتية "

ان المركبات العضوية التي تحتوي علي ذرة هالوجين أو أكثر تسمي بالهاليدات وتصنف هذه المركبات حسب إرتباط ذرة الهالوجين بمجموعة الكيل أو اريل . فمئلاً اذا كان ارتباط الهالوجين بذرة كربون ثلاثية يسمي الهاليد ثالثياً . وهكذا بالنسبة للهاليد الثانوي والأولي . أما اذا كان ارتباطهما مباشرة بالحلقة الأروماتية فتسمى بهاليدات الروماتية . وسوف نركز في دراستنا على هاليدات الألكيل أحادية الهالوجين التي لها الصيغة العامة (CnH_{2n} + 1X) حيث X تمثل ذرة الهالوجين .

	CH ₃	CH ₃
CH ₃ CH ₂ Cl	CH ₃ CH ₂ CHBr	CH ₃ C-I
		I
		CH ₃
(هاليد أولي)	(هائيد ٿائو ي)	(ھاليد ئلاشي)
(كلوريد الأثيل)	(2 بروموبيوثان)	(2 أيودو - 2 مثيل بروبان)



تركيب جزيئة هاليد الأنكيز:

يمكن تمثيل جزيئة هاليد الأنكيل بالصيغة العامة:

ا
$$\mathbf{R} - \mathbf{C} \div \mathbf{X}$$
 جنر الألكيل $= \mathbf{R}$

ولأجل ان تقهم الخواص الفيرياية والكيميائية لهذه المجموعة من المركبات علينا ان نقارن أولاً خواص رابطة الكربون - الهالوجين (X-X) -) مع خــواص رابطــة الكربون - الهيدروجين (X-X) -) في الألكانات .

$$R - \overset{|}{C} - X \qquad -2$$

وبسبب قطبية الهاليدات تكون درجات غليانها أعلى من درجات غليان الألكانات المشابهة لها في الورس الجزيئي وتذوب في المذيبات القطبية ولكنها لا تذوب في الماء لعدم مقدرتها على تكويس روابط هيدروجينية مع الماء .

التسمية :-

لهاليدات الألكيل البسيطة أسماء شائعة مثل كلوريد المثيل ويوديد البيوتيل الخ . وهي تشتق من اسم مجموعة الألكيل ولفظه هاليد . أما المركبات التي لها بناء جزيئي معقد فيتبع نظام (IUPAC) في سميتها . وتطبق القواعد التي سبق ان تعرفنا عليها فيما عدا اننا نختار أطول سلسلة من ذرات الكربون من ضمنها ذرة الكربون الحاملة للهالوجين وترقم من الطرف الذي لذرة الكربون الحاملة لهالوجين أقل رقم ويعطي ذرة الهالوجين المقطع أو اللفظة هالو (مثل : كلورو , برومو)

4 5 6 CH₂CH₂CH₃ 1 2 3 | CH₃CH C CH₂CH₃ | Br

2- برومو 2 - مثيل - 3 - أنيل هنسان

ويحتوي هذا المركب على نرة كربون غير متناظرة وفي مثل هذه الحالسة يجسب ان يضاف اسم الند البصري (R) أو (S) لإكمال تسمية المركب.

<u>تحضير الهاليدات :--</u>

لقد سبق أن أطلعنا علي بعض طرق تحضير الهاليدات عند دراستنا لنفساعلات الألكانات والهيدروكربونات غير المشبعة وهذه التفاعلات :

<u>أ- هلجنة الألكاتات : -</u>

$$CH_4 \xrightarrow{Cl_2} CH_3Cl$$

CH₃

$$CH_3 - C - H \xrightarrow{Br_2} CH_3 - C - Br$$

$$CH_3 - C - H \xrightarrow{120^{+}C/+p_{20}} CH_3 - C - Br$$

$$CH_3 - C - Br$$

$$CH_3 - C - Br$$

(يمكن أن يثار للضوء بالرمز/ h وللحرارة ∆)

ب- اضافة هالبدات الهيدروجين الى الألكيثات والألكابنات :-

$$CH_3CH = CHCH_3 + H - CI \longrightarrow CH_3CH_2CHCH_3$$

$$HC \equiv CH$$
 \xrightarrow{HCl} $CH_2 = CHCl$

ح- إضافة جزيئة هالوجين إلى الألكينات والألكابنات :-

$$C = C + Br_2 \xrightarrow{CCl_4} -C - C - C - Br Br$$

د- تفاعلات الهلجنة الباحثة عن الالكترونات: -

$$\begin{array}{ccccc}
CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
& & & \downarrow & & \downarrow \\
& & & & \downarrow & & \downarrow \\
& & & & & \downarrow & & \downarrow \\
& & & & & & \downarrow & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
& & & & & & & \downarrow \\
&$$

هـ - الهاليدات من الكحولات :

تتفاعل الكحولات مع كل من SOCl2, PX3, HX وتتتج هاليدات بمنتوج جيد وتعتبر هذه الطرق مهمة في تحضير الهاليدات .

$$\mathbf{R} - \mathbf{C} - \mathbf{OH} \qquad \xrightarrow{\mathbf{HX}} \qquad \mathbf{R} - \mathbf{C} - \mathbf{X}$$

ر - تفاعل تبادل هاليد :-

$$RX + I' \longrightarrow RI + X''$$

يمكن بهذه الطريقة الحصول على يوديدات الألكيل ونلك بمعاملة البروميدات أو الكلوريدات مع يوديد الصوديوم في الأسيتون فيترسب ملح بروميد الصوديوم مسئلاً ويمكن فصله بالترشيح .

تفاعلات الهالبدات :-

إن استبدال الهالوجين بمجموعة أخري في هاليدات الألكيل يعتبر واحداً من أهم النفاعلات في الكيمياء العضوية ومن هذه التفاعلات :

$$CH_3CI + CH_3OH + CI$$

$$CH_3CH_2Br + K^+I^- \longrightarrow CH_3CH_2I + KBr$$

ان تفاعل بروميد الأثيل مع أيون اليوديد (Γ) بطيء نسبياً ولأجل إكمال ، التفاعل من الضروري تسخين المزيج لعدة ساعات . ويمكن قياس سرعة التفاعل بمثابة اختفاء المواد المتفاعلة أو تكون المواد الناتجة . وتتنامب سرعة التفاعل مع تركيز المادتين المنفاعلين . وبإستمرار التفاعل فإن تركيز المواد المتفاعلة يقل وسرعة التفاعل تقلل تبعاً لذلك .

ويلاحظ ان هذه النفاعلات نتم عن طريق مهاجمة أيون مالب (قاعدة) ومغادرة أيون الهاليد (قاعدة أيضاً) وتسمى مثل هذه النفاعلات ' بالأيونية ' تعانى فيها الرابطة التساهمية (C-X) إنكساراً غير متجانس.

تفاعلات الاستيدال (التعويض) الباحثة عن النواة :-

يمكن تمثيل تفاعلات الإزاحة الباحثة عن النواة بالمعائلة العامة التالية :-

$$Na: + R \div X: \longrightarrow R - Na + X:$$
 i_{qq}
 i_{q

$$HO + CH_3CH_2CI \longrightarrow CH_3CH_2OH + CI^ CH_3O^- + CH_3CH_2Br \longrightarrow CH_3CH_2OCH_3 + Br^-$$

في مثل هذه التفاعلات يتفاعل الكاشف الباحث عن النواة مع جزيئة هالبد الألكيل حيث يحل محل ذرة الهالوجين فيه ويحدث تفاعل الإستبدال ، ومغادرة الهالوجين كأيون سالب . تسمي مثل هذه التفاعلات بتفاعل الإستبدال (التعويض) الباحثة عن النواة لأن هذه التفاعلات تثار بوجود كاشف باحث عن النواة .

الكواشف الباحثة عن النواة :-

إن كلمة نيوكليوفيل تعني بالبونانية " باحثة عن النسواة " ويمكن إعتبار أي جزيئة أو أيون سالب بحتوي على مزدوج الكتروني غير مشترك كاشف باحث عن النواة حيث يتفاعل مسع النواة . فأيون الهيدروكسيل (- HO) مثلاً كاشف باحث عن النواة حيث يتفاعل مسع هالميد الكيل منتجاً كحولاً :

وجزيئة الماء أيضاً كاشف باحث عن النواة لوجود زوجين من الألكترونات علمي ذرة الأكبيجين :

$$HO: + (CH_3)_3 CCI \longrightarrow (CH_3)_3 COH + : Cl^- + H^+$$

ويوصح الحدول النالي الكواشف الباحثة عن النواة التي تستعمل بشكل واسمع في تحضير مركبات عضوية مختلفة نتيجة تفاعلها مع هاليدات الألكيل .

التواشف الباحثة عن النواة والمواد الناتجة من تفاعل هاليدات الألكيل معها:

الكاشف الباحث عن التواة + هاليد الكيل	الناتــــج
R:X+:Z	$\rightarrow \mathbf{R}: \mathbf{Z} + : \mathbf{X}$
R: X +: OH -	\rightarrow R : OH + : X
+ H ₂ O	→ R : OH
+: OR~	→ R : OŔ
+ ⁻ : C ≡ CŔ	→ R : C ≡ CŔ
+ ⁸ Ř ⁻ - ⁸ M ⁺	→ R : Ŕ
+:1-	→ R : 1
+ ; CN -	\rightarrow R : CN
+ ŘCOO : `	→ ŔCOO : R
+: NH ₃	$\rightarrow R : NH_2$
+ : NH₂Ř	→ R : NHŔ
+ : NHŔŔ	→ R : NŔŔ
+: P(C ₆ H ₅) ₃	$\rightarrow [R:P(C_6H_5)_3]^+X^-$
+ : SH	→ R : SH
+ SŔ ~	→ R : SŔ
+ ArH + AlCl ₃	→ ArR
+ [CH(COOC ₂ H ₅) ₂] ~	\rightarrow R : CH (COOC ₂ H ₅) ₂
+ [CH ₃ COCHCOOC ₂ H ₅]	→ CH ₃ COCHCOOC ₂ H ₅

ميكاتبكية تفاعلات الاستبدال الباحثة عن النواة:

يمكننا الحصول على معلومات قيمة عن ميكانيكيات التفاعلات الكيميائية من خلال در استنا لحركيات التفاعل : أي قياس سرعة التفاعل مع تغير تراكيز المواد المتفاعلة . ولندرس تفاعل الاستبدال (التعويض) :

$Na : + RX \longrightarrow RNa + X^-$:

ولنفرض اننا توصلنا من خلال دراستا لهذا التفاعل ان سرعة التفاعل تتقاسب مسم تركيز الكاشف الباحث عن النواة وكذلك مع تركيز هاليدالألكيل . لهذلك يكون مسن المعقول ان نفترض أنه لكي يحدث التفاعل يجب ان تعسطه جزيئات : " Na مسع جزيئات X-X . وان تتضمن الحالة الانتقالية اشتراك كلتا المادتين الكاشف الباحث عن النواة وهاليد الألكيل . وتسمي مثل هذه التفاعلات به (تفاعلات تتائية الجزيئة) .

لنأخذ الأن مثالين تطبيقيين لتفاعل الإحلال الباحث عن النواة

1- تفاعل كلوريد المثيل 2- تفاعل كلوريد البيوتيل الثالثي . مع أيونات الهيدروكسيل ، سوف نلاحظ ان لهذين النفاعلين المتشابهين (في الناتج) لهما حركيات وميكانيكيات مختلفة . لقد وجد عند تفاعل كلوريد المثيل معمم محلول هيدروكسيد الصوديوم المائي . ان سرعة التفاعل تعتمد على تركيز كلتا المادتين المتفاعلتين

$CH_3CI + O^*H \longrightarrow CH_3OH + CI^*$

ويسمي هذا النوع من النفاعل بــ SN₂ . وهو مصطلح مختصر لــــ استبدال (Substitution) نيوكلوفيلي (Substitution) ثنائي الجزيئة

ا- ميكاتيكية تفاعل SN₂ :-

ان الميكانيكية المقترحة لتفاعل SN₂ نتضمن اقتراب الكاشف النيوكليوفيلي الى الكربون المرتبط بالهاليد من الجانب الخلفي: أي من الجانب المقابل لارتباط الهاليد

(المجموعة المغادرة). فتداخل المدار المحتوي على المزدوج الالكتروني للكاشف المباحث عن النواة مع المدار المضاد للارتباط الفارغ للكربون. ومع استمرار التفاعل يقوي الارتباط بين الكاشف الباحث عن النواة وذرة الكربون بينما تضعف في نفسس الوقت الرابطة بين الكربون والهالوجين (المجموعة المغادرة). مما يدفع الهاليد بعيداً عن الكربون.

ويمكن توضيح نلك بشكل مبسط بالمعادلة التالية :-

الحالة الانتقالية Transitionstate

ويتم النفاعل من خلال حالة انتقالية تتضمن الميكانيكية خطوة واحدة و لا تتكون مركبات وسطية .

وفي الحالة الانتقالية تكون المجموعتين – الكاشف المهاجم – والمجموعة المغادرة – الهائيد – مرتبطتين بشكل جزئي بالكربون المركزي وبما أن احالة الانتقالية هذه تطابق تتضمن كل من الكاشف الباحث عن التواة والهاليد فإن الميكانيكية المقترحة هذه تطابق حركيات التفاعل من الدرجة الثانية والتي تم ملاحظتها عملياً.

<u> -- میکاتیکیهٔ تفاعل -- میکاتیکیهٔ تفاعل</u>

عند نفاعل كلوريد البيونيل الثالثي مع هيدروكسيد الصوديوم فيان حركيات النفاعل تختلف تماماً عن حركيات تفاعل كلوريد المثيل ، ان سرعة تكوين كحول البيونيل الثالثي لا تعتمد على تركيز أيون الهيدروكسيد حيث يتفاعل الكلوريد الثالثي مع الماء بنفس السرعة التي يتفاعل أيون الهيدروكسيد في خطوة التفاعل الثانية . ان التفاعلات التنابة على جزيئة الهاليد فقط تسمى " بتفاعلات أحانية الجزيئة " ويمكن كتابة العلاقة التالية لها :

ان سرعة النفاعل تتناسب مع [RX] .

$$(CH_3)_3 CCI + OH \longrightarrow (CH_3)_3 COH + CI$$

ريسمي هذا النوع من التفاعلات بـ SN₁ أي استبدال (Substitutiom) باحث عن النواة (Nucleophilic) أحادي الجزيئــة (mono molocular) والظــاهر ان ميكابيكية التفاعل تتضمن ثلاث خطوات :-

ان الخطوة الأولى هي الخطوة المحددة للسرعة . ففي هذه الخطوة تتأين جزيئة كلوريد البيوتيل الثالثي وأيون الكلوريد :

$$\begin{array}{cccc} CH_3 & CH_3 \\ I & & & \\ CH_3 & C & CI & \xrightarrow{i_{A_{A_1}}} & CH_3 & C^{\oplus} & + & CI^{\frown} \\ I & & & & \\ CH_3 & & & CH_3 & & \\ \end{array}$$

والخطونان التالينان نتم بسرعة :

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad CH_4 \qquad CH_4 \qquad CH_5 \qquad$$

$$CH_3 \qquad CH_3$$

$$CH_3 C \longrightarrow O \qquad + H_2O \longrightarrow CH_3 C OH + H_3O \qquad -3$$

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad CH_3 \qquad CH_3$$

تأثير المذيب:

يلعب المذيب دوراً مهماً في تفاعلات SN₁ ، فنلاحظ مثلاً أن الفعالية النعسبية تختلف لمركبات نفس الطائفة من الجدول الدوري في مذيبات مثل الماء والكحسولات مقالجزيئة التي تحتوي ذرة باحثة عن النواة أكبر حجماً هي التي تكون أقوي قاعدية أو فعالية . ففي المركبات HF, HI, HBr, HCl تزداد القاعدية حسب الترتيب التالى :

$$F^- < Cl^- < Br^- < l^-$$

ان جزيئة منيب الماء أو الكحول وتسمى ب_ منيباً بروتونياً (Solvent Protic) (المذيب الذي له القابلية على اعطاء بروتون) تحتوي على نرة هيدروجين مرتبطة بذرة ذات سالبية كهربائية عالية . (مثل الأكسجين) لذا فإن للمنبات البروتينية ، قابلية على تكوين أواصر هيدروجينية مع الكاشف الباحث عن النواة .

يلاحظ أن جزيئات المذيب تكون روابط هيدروجينية مع أيونات الكاشف الباحث عن النواة و تذبيها .

ان أيون الفلوريد الباحث عن النواة وبسبب صغر حجم نرته وشحنته العالية ينوب ويرتبط بقوة مع جزيئات المنيب أكثر من الأيونات الباحثة عن النواة ذات الذرة الكبيرة . ولكي يتفاعل الكاشف الباحث عن النواة يجب أن يتخلص من بعض جزيئات المنيب المرتبطة له حتي يتمكن من الاقتراب من فرة الكربون الحاملة لمجموعة المغادرة للهاليد المتفاعل . وبما أن الروابط الهيدروجينية بين الأبون الكبير والمنبب تكون ضعيفة فإنه بمكنه التخلص من بعض جزيئات المنيب بسهولة أكبر وذلك يكون أعلى في سعته للبحث عن النواة . أما المنيبات القطبية والتي لا تحتوي على عبدروجين مرتبط الي الذرة ذات الماتبية الكهربائية العالية مثل ثنائي مثيل فورماميد : أو تنائي مثيل أستاميد فإنها تكون مفيدة خاصة في تغاعلات SN₂:-

هنا أيضاً تذيب هذه المذيبات المركبات الأيونية ولكن هذه المرة تستقطب جزيئسات المذيب الشحنة الموجبة بواسطة طرفها السالب بإعطائها لمزدوجاتها الإلكترونية السي المدارات الفارغة للأيون الموجب.

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3

وبما أن هذه المنيبات ليست لها القدرة على تكوين روابط هيدروجينية مسع الأبون السالب لذا فإنها لا تكون محاطة بجزيئات المذيب بل هي معزولة . وهذه الأيونات المعزولة تكون عالية الفاعلية كقاعدة أو الكاشف باحث عن النواة ففي هذه المسنيبات تكون فعالية أيونات الهاليد حسب الترتيب التالى :

$$I \cdot \langle B \cdot \longrightarrow C | \cdot \langle F \rangle$$

وهذا الترتيب هو تماماً عكس ترتيب فعالية هذه الأيونات في الكحدول أو الماء . وسرعة تفاعلات SN₂ تزداد بشكل مذهل عند استعمالنا لهذه المذيبات القطبية غير البروتينية (Aprotic) أي لا تحتوي على بروتون . وبسبب قابلية المذيبات القطبية البروتينية على أذية الأيونات الموجبة والأيونات السالبة فإن استعمال هذه الذيبات يزيد من سرعة تأين هاليدات الألكيل في أي من تفاعلات SN₁ . وعملية الإذابة هذه تزيد من استقرار الحالة الانتقالية وبهذه الطريقة تقلل من طاقة التتشيط . وتشبه تماماً الحالة التي تتكون فيها الأيونات .

طبيعة المجموعة المغلارة:-

ان المجاميع المغادرة الجيدة هي تلك التي تصبح بعد انفكاكها أيونات أو جزيئات مستقرة . وبصورة عامة فإن المجاميع المغادرة الجيدة هي أضعف الأيونات أو الجزيئات قاعدية . ويعتبر أن اليوديد من بين الهاليدات مجموعة مغادرة جيدة وأيون الفاوريد مجموعة مغادرة رديئة .

F < Cl < Br < I المجموعة الجيدة المغادرة

وتوجد مجاميع مغادرة جيدة أخري مثل أيون سلفونات الألكان (أو أيون أللكان سلفونات) $- \mathbf{R} - \mathbf{SO}_2 - \mathbf{O}^-$

تفاعلات الحذف نهاليدات الألكيل:

يحذف في تفاعلات الحذف جزء من الجزئية (AB) من ذرني كربون متجاورتين ويؤدي ذلك الى إدخال رابطة مزدوجة في الجزيئة العضوية .

وقد سبق أن درسنا حنف جزيئة هاليد الهيدروجين من هاليدات الألكيل عند دراســتنا لطرق تحضير الألكينات . فتسخين هاليد الألكيل مع قاعدة قوية يؤدي الي حنف جزيئة هاليد الهيدروجين منها .

CH₃CHCH₂
$$\xrightarrow{\text{CH}_3\text{CH}_2\text{ONa}^*}$$
 \rightarrow CH₃CH = CH₂ + NaBr + CH₃CH₂OH

| | |
Br H

ويستعمل عدد من القواعد القوية للتفاعلات الحذف هذه . وغالباً ما يستعمل هيدروكسيد البوتاسيوم المذاب في الكحول الاثيلي ولكن لاستعمال أملاح الصوديوم للكحولات في هذه التفاعلات بعض الفوائد . ويمكن الحصول علي ملح الصوديوم لأي كحول (البكوكسيد الصوديوم) وذلك بمعاملة فلز الصوديوم مع الكحول

ROH + Na
$$\longrightarrow$$
 RO⁻Na⁺ + H₂ ↑

CH₃CH₂OH + Na \longrightarrow CH₃CH₂ONa + H₂ ↑

وتعتمد سرعة تفاعل بروميد الأيزويروبيل مع أيثوكسيد الصوديوم في الكحول الأيثيلي على تركيز كل من البروميد وأيون الأيثوكسيد . وللوصول الي الحالة الانتقالية يتطلب مشاركة كل من هاليد (المادة المتفاعلة) وأيون الألكوكسيد (القاعدة) . وميكانيكية تفاعل الحذف التي تتضمن جزئيتين تسمى (حذف ثنائية الجزئية) ويرمز لها بــــ ثفاعل الحذف التي تتضمن جزئيتين تسمى (حذف ثنائية الجزئية) ويرمز لها بـــ (E2) .

تفاعل الهالبدات مع الفلزات:

عند معاملة الهاليدات مع الفلزات في مذيب هيدروكربوني أو في الأثير يتكون مركب الفلز العضوي .

$$RX + M \longrightarrow RM$$

ا- كاشف كرينيارد : (Grignard) :-

عند رج محلول هاليد الألكيل (مثل كلوريد البيوتيل الثالثي) مع برادة المغنسيوم في الأثير الجاف يتكون محلول لكلوريد الهاليد المغنسيوم (كلوريد البيوتيل الثالثي المغنسيوم) .

$$\begin{array}{ccc}
CH_3 & CH_3 \\
 & | & | \\
CH_3 C - Cl + Mg & \longrightarrow & CH_3 CMgCl \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | &$$

ان هـ ذا النـ وع مـ ن التفاعـ ل بسـ مي " تفاعـ ل غيـ ر متجـ نس " (Reaction heterogeneous) أي ان التفاعل بحدث بين طورين مختلفين فـ إن هاليد الألكسيل الموجود في المحلول يجب أن يتفاعل مع فلز المغنسيوم عـي سـطح المغنسيوم الصلب . وتتضمن مبكانيكية التفاعل عدة خطوات :-

$$R - X + Mg \longrightarrow R' + XMg'$$

$$R' + XMg' \longrightarrow R - MgX$$

ان هاليد الألكيل يتفاعل أولاً على سطح فلز المغنسيوم لينتج شق الألكيل و MgX الذي يحتمل أنه لا يزال مرتبطاً مع سطح الفلز . بعد ذلك يتفاعل جذر الألكيل مع جنز MgX مكوناً كاشف جرينيارد (MgX) . وقد تحدث بعض التفاعلات الجانبية نتيجة لوجود جذر الألكيل مثل تفاعلات البلمرة والحنف الا انها لا توثر علي متشوج الكاشف :

$$CH_3CH_2CH_2 + CH_3CH_2CH_2 \longrightarrow CH_3CH_2CH_2CH_2CH_2CH_3$$

$$CH_3CH_2CH_2 + CH_3CH_2CH_2 \longrightarrow CH_3CH = CH_2 + CH_3CH_2CH_3$$

ويمكن استعمال كلوريدات ، بروميدات ويوديدات الألكيل ، الا ان الهاليد المفضل هـو البروميد ، ان اختيار المذيب لهذه التفاعلات ضرورة لأجل إذابة المغنسيوم ، ولفله المغنسيوم الكنرونات في غلاف التكافؤ فعند ما يهب الكنروناته يتحول الي أيون ثنائي موجب "Mg ولكن عند تفاعله مع هاليد الألكيل فإن للروابط التي تربط المغنسيوم صفة رابطة تساهمية ، وصيغة لويس لهاليد الألكيل المغنسيوم (كاشف كرينيارد) لا يزال الغلاف الخارجي للمغنسيوم غير مشبع ولذلك يمكنه أن يتعاضد مع قواعد لويس مثل الأيثر .

ومن الضروري أن تحتفظ بهذا الكاشف تحت ظروف جافة خلال إجراء التفاعل لأن كاشف الكرينيارد يتفاعل مع الماء مكوناً الكان :

$$RMgX + H_2O \longrightarrow RH + Mg (OH) X$$

ومن حسن الصدف أن يكون للاثير الأيثيلي درجة غليان منخفضة لذا فإن تبخره يكون طبقة من بخاره يصبح عاز لا بين الكاشف والرطوبة الموجودة في الجو .

ب - الكيل الليثيوم (Alkyl lithium) -:

تحضر مشتقات الألكيل الليثيوم بنفس الطريقة التي بثم فيها تحضير كاشف جرينبارد .

 $CH_3CH_2CH_2CH_2B_r + Li \longrightarrow CH_3CH_2CH_2CH_2Li + LiBr$

ويتفاعل الكيل الليثيوم مع أملاح النحاس (CuI) مكوناً الكيل النحاس المقابل

CH₃Li + CuI → CH₃Cu + LiI

وعند وجود كميات زائدة منه يتكون نحاسات الليثيوم الكيل

 $CH_3Cu + CH_3Li \longrightarrow (CH_3)_2 CuLi$

ويتحلل بالماء الى مركب الكان

 $CH_3Li + H_2O \longrightarrow CH_4 + LiOH$

الأسئلية

1-اكتب المعادلات الكيميانية لتحضير المركبات التالية مبتدءاً بكحول أو أية مادة عضوية ولا عضوية أخرى .

$$i-1-3ie$$
 $i-2-3ie$ $i-2-3ie$ $i-3-3ie$ $i-3-$

- 2- اكتب ناتج كل من التفاعلات التالية مع تعيين الناتج الرئيسي لكل تفاعل .
 - أ- 2- برومو 2 مثيل بروبان مع هيدروكسيد الصوديوم الكحولي .
 - ب- 1- بروموبيوتان مع الصودا أميد في سائل الأمونيا .
 - جـ كلوريد البنزيل مع هيدروكسيد الدوتاسيوم الكحولي .
 - (KOH مذاب في الكحول الأثيلي) .
- 3- مبتدءاً بالكان أو ألكين أو ألكاين مناسب . حضر هاليدات الألكيل التالية .

ب - 2- بروموينتان

4- عند معاملة 3- مثيل - 2 بيوتانول مع ، HBr تكون المركب 2- برومو - 2 - مثيل بيوتان فقط . اقترح ميكانيكية لهذا التفاعل .

$$\begin{array}{ccc} CH_3 & CH_3 \\ | & | & | \\ CHCHCHCH_3 & \xrightarrow{HBr} & CH_3CCH_2CH_3 \\ | & | & | \\ OH & Br \end{array}$$

5-مبندءاً من كحول مناسب . أكتب طريقة لتحضير كل من المركبات التالية .

أ - بروميد البنزيل .

ب - كلوريد السايكلوهكسيل .

جــ- بروميد البيونيل

6-النفترض ان الدينا كاوريد البيوتيل الثلاثي وقطعة من فلز المغنسيوم في مديب الأيثر الجاف . والدينا أيضاً ماء ثقبل (D_2O) . بين بمعادلات كيف يمكنك الحصول على .

CH₃ | CH₃ C = CH₃ | D

7-لدبك بنزين ومواد عضوية ولا عضوية أخري . كيف يمكنك الحصول علمي -2 فنيل ايثانول (C₆H₅CH₂CH₂OH) .

8-كيف يمكنك استعمال كاشف جرينيارد في تحضير المركبات التالية ؟
 أ- كحول بيوتيل الثلاثي .

CH₃CH₂CH₂CHCH₃ -ب OH

CH₃

CH₃ C CH₂CH₃ ~ E

CH₃CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂OH --

9- أكتب التوزيع الفراغي لناتج كل من التفاعلات التالية :-

$$\begin{array}{c|c} CH_3 \\ C_6H_6 & --- & C-Br & \frac{SN2}{OH} \\ \hline \\ CH_3CH_2 & & --- \\ \hline \\ & & --- \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} CH_3 \\ \hline C-Br & \xrightarrow{SNt} \\ \hline CH_3CH_2 & \\ \hline & \xrightarrow{E_1} \\ \hline & \xrightarrow{H_2O} \\ \hline & & -3 \end{array}$$

10- اكتب الصيغة البنائية لماتج تفاعل SN_2 لـ (R) – 2 – بروموبيوتان مع المثوكسيد الصوديوم (CH_3CH_2ONa) .

11 - أكمل معادلات تفاعل الاحلال الباحث عن النواة التالية :-

$$CH_3CH_2CH_2Br + NaCN$$
 —

12- بين بتفاعل كيميائي بسيط يمكنك التميز بين كل مركبين . في ازواج المركبات التالية .

أ-كلوروبنزين وتلوين .

ب- كلورو بنزين وكلوريد البنزيل

13- املاً الغراغات في سلسلة التفاعلات التالية:

$$CH_3CH_2OH \xrightarrow{PBr^3} \qquad \qquad \downarrow_{i_2}$$

$$1 - \qquad \qquad \downarrow_{i_2}$$

$$2 - \qquad \qquad \downarrow_{i_2}$$

$$H_2O$$

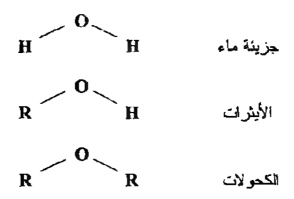
$$HC \equiv CH \xrightarrow{\text{Na NH}_2} \xrightarrow{\text{1.}\bigcirc = 0} \xrightarrow{\text{2. } H^+} \xrightarrow{\text{-}}$$

الباب السابع الكحولات والأبثرات

الباب السابع

" الكمولات والأيثرات "

الكحولات مركبات يمكن وصفها بأنها مركبات ناتجة عن إحلال مجموعة الكيل محل نرة هيدروجين في جزيئة الماء . وهي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الكيل الهيدروكسيل (HO) . أما عند استبدال ذرتي هيدروجين الماء بمجموعتي ألكيل فنحصل على مركبات تسمى بالاثيرات :



<u>أنواع الكحولات: -</u>

وتصنف الكحولات الي كحولات أولية °1 وثانوية °2 وثالثية °3 اعتماداً على نوع ذرة الكربون التي تحمل مجموعة الهيدروكسيل .

<u> أنسواع الإيشرات :-</u>

أما الايثرات فتصنف الى نوعين : بــ المتناظرة وغير المتناظرة . ففـــ الايثــرات المتناظرة تكون كلتا مجموعتي الألكيل متماثلتين ، أما في الايثرات غيــر المنتــاظرة فتكون مجموعتا الألكيل (أو الأريل) غير متشابهتين

تسمية الكحولات والايثرات :-

للكحولات البسيطة أسماء شائعة مثل كحول المثيل (1) وكحــول البيوتيــل الثالثي (2) وكحول الأيزويروبيل (3)

أما الكحولات الأكثر تعقيداً فتسمي حسب قواعد نظام (IUPAC) في تسمية الكحولات :

تسمى الكحولات وذلك باختيار أطول سلسلة مستمرة من ذرات الكربون مسن ضمنها ذرة الكربون المحتوية على مجموعة الهيدروكسيل الفعالة وتعطى اسم الألكان المقابل وتتتهي التسمية بـ (ول) (اذا كتب الاسم بالإنجليزية تستبدل ع بـ ويصبح الاسم الكانول. وترقم السلسلة من الطرف الذي يعطى ذرة الكربون الحاملة لمجموعة الهيدروكسيل أقل رقم. وتطبق بقية قواعد تسمية نظام (IÙPAC) بسنفس الطريقة المعروفة.

CH₃ | CH₃CHCHCHCH₃ | | CH₃ OH | د انتقى مثيل – 2 – بنتقول

C₆H₅ | CH₃CH₂CHCHCHOH | | CH₃CH₂ CH₃

4 اثين _ 3 فنيل _ 2 هكستول

وتسمي الأيثرات باسم كل من مجموعتي الألكيل المرتبطتين بذرة الأكسجين المركزية وننهي التسمية بكلمة أيثر .

СН₃ I СН₃ – О – С – СНСН₃

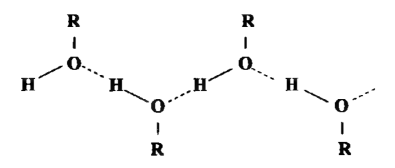
مثيل ايزويروبيل ايثر

<u>الخواص الفيزياتية: -</u>

عند مقارنة الكحولات مع الهيدروكربونات التي لها أوزان جزيئية متقاربة نجد أن للكحولات درجات غليان أعلى بكثير . وان لمجموعة الهيدروكسيل نفس حمم مجموعة المثيل في الفراغ ووزنهما متقاربان (الهيدروكسيل 17 والمثيل 15) لكن للكحولات درجات غليان أعلى _ الكحول المثيلي وزنه 32 متقارب الي الوزن الجزيئي للايثان 30 ولكن درجة غليان الأول أعلى بـ 150 درجة م : درجة غليان الكحول 65 م ودرجة غليان الأيثان 88 م) .

وان هذا التناقض الظاهر في درجات الغليان بين الكحولات والألكانات يمكن ان يفسر على أساس وجود أو غياب الروابط الهيدروجينية .

نجد في الكحولات ذرة هيدروجين مرتبطة بذرة أكسجين وبسبب السالبية الكهربائية العالية للأوكسجين يصبح بمقدور جزيئات الكحول تكوين روابط هيدروجينية قوية مع بعضها البعض مما يجعل جزيئات الكحول متكتلة عن طريق هذه السروابط. ونتيجة لذلك تصبح للكحولات درجات غلبان أعلى .



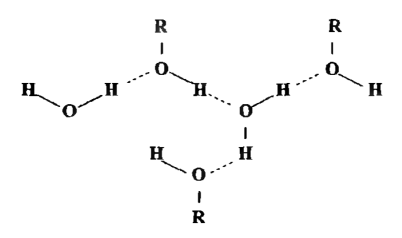
وعلى العكس من ذلك فإن جزيئات الأيثر لا تحتوي على ذرة هيدروجين مرتبطة بذرة ذات سالبية كهربائية عالية – مثل الأكسجين لذلك الأيثرات تشبه الهيدروكربونات في هذا الصدد .

وبما أن كلاً من الكحولات والماء يحتوي على مجموعة (HO) فإننا نتوقع أن يكون لهما خواص متقاربة عديدة . ان مجموعة الهيدروكسيل في الكحولات يمكنها أن تشارك في تكوين الروابط الهيدروجينية مع جزيئات الماء . لهذا فهان الكحولات منخفضة الوزن الجزيئي تنوب في الماء بصورة تامة . الا أنه كلما لزدلا طول سلسلة الهيدروكربون في جزيئة الكحول فإن نوبانيتها تقل لأن سلسلة الهيدروكربون الكبيرة تأخذ حيزاً كبيراً بين جزيئات الماء مما يقلل من الروابط الهيدروجينية بهين جزيئات الماء وجزيئات الماء على تأثير طول

الخواص الفيزيانية للكحولات :-

النوبانية في الماء/ جم/ مل	درجة الغنيان	الأمسم	المركـــــي
α	65	ميثاتول	СН,ОН
α	78.5	ايثاتول	СН,СН,ОН
a	97.4	برويتول	СН₃СН₂СН₂ОН
Œ	82.4	2- برویتول	СН,СНОНСН,
12.5	99.5	2- بيوناتول	СН,СНОНСН2СН,
11,1	107.9	2- مثيل بروباتول	(CH ₃) ₂ CHCH ₂ OH
a	82.2	2- مثیل 2- بیروباتول	(CH ₃) ₃ COH
2.2	138	بثتاتول	(CH ₃ CH ₂), OH
4.9	102 111_3		OH CH3 - C - CH2CH3
5.6	115.6	3- بنتاتول	(СН₃СН₂)₂СНОН
α	114	2 - 2 - تنقي مثول 1 - برويقول	(CH ₃) ₂ CH ₂ OH
L			

سلسلة الكربون فقط وإنما على الشكل الفراغي للجزء الهيدروكربوني أيضاً . ان كحول البيوتيل الثلاثي أكثر ذوباناً في الماء من كحول البيوتيل الإعتيادي وذلك بسبب المساحة الأصغر الذي يحتله جذر البيوتيل الثلاثي .



تحضير الكحولات في الصناعة:-

<u>1 - الميثانول : -</u>

يحضر كحول المثيل (الميثانول) في الصناعة بواسطة الهدرجة المحفزة لأول أكسيد الكربون ، ويحدث التفاعسل تحست ضعط عالي ودرجات حسرارة بسين 300 - 400 م.

$$CO + H_2 \longrightarrow CH_3OH$$

ان كحول المثيل سام جداً ويؤدي تناول كميات قليلة منه الى العمي والكميات الكبيرة الى الموت . لذلك يحذر من استشاق حتى أبخرته (المتصاعدة في عمليات النبخر) . لأن ذلك قد يؤدي الى نفس النتائج .

2- الأيثا<u>تول: -</u>

إن أهم طرق إنتاج كحول الأثيل في الصناعة هو تخمير السكريات . قد يكون تحضير الكحول عن طريق التخمير أول تحضير لمركب عضوي أكتشفه الإنسان . وتتم عملية التخمير بإضافة الخميرة الي مزيج من السكر والماء وتحتوي الخميرة علي انزيمات تؤدي الي سلسلة تفاعلات يكون الناتج النهائي فيها هو الكحول وثاني أكسيد الكربون

$C_6H_{12}O_6 \longrightarrow 2CH_3CH_2OH + 2CO_2 \uparrow$

ان نسبة الكحول في المزيج الناتج يجب لا تتعدي 12 - 15 % ، ولذلك لأن التراكيز العالية من الكحول تؤدي الى قتل الخميرة (لذلك تستعمل تراكيز مخففة من السكر لعمليات التخمير) ، ويتم الحصول على تراكيز عالية من الكحول بواسطة التقطير .

فعند تقطير الكحول من محلولة المائي يحصل كحول بتركيز 95 % فقـط - أي أن الكحول يحتوي على 5 % ماء - ولا يمكن الحصول على كحول نقى 100 % عـن طريق التقطير . ومهما حاولنا إعادة التقطير فإن ناتج التقطير يكون خليطاً ثابت النسبة يحتوي على 95 كحول و 5 ماء .

او السبب في ذلك هو أن الخليط الكحول والماء (95 : 5) درجة غليان ثابتة الله من درجة غليان الكحول النقي (الخليط يغلي في 78.1 أما الكحول النقي فإنه يغلي في 78.3 أما الكحول النقي فإنه يغلي في 78.3) . ويتصرف هذا الخليط كأي مادة نقية . ان مثل هذا المزيج يسمي بالأيزوتروب (Azeotrope) فالأيزوتروب هو مزيج مسن سائلين بنسب ثابتة ويتصرف هذا المزيج كأنه مركب نقى له درجة غليان ثابتة .

وللحصول على الأيثانول التقي يضاف البنزين الي كحول 95 % ومن ثم يقطر هذا المزيج . أن البنزين يعمل مع الماء والكحول أيزيوتروب الثلاثي (يحتوي علمي ثلاثة سوائل) إن مزيج من 7.5 % ماء و 18.5 كحول و 74 % بنزين يغلمي فمي درجة 64.9 م .

ب- الطرق العامة لتحضير الكحولات

<u>1- اضافة الماء إلى الأكينات: -</u>

يضاف لماء الى الرابطة المزدوجة للألكينات بوجود الحامض . وتتبع إضافة الماء قاعدة ماركونيكوف ويمكن الحصول بهذه الطريقة على الكحولات الثانويسة والثالثية وتستعمل هذه الطريقة تجارياً في تحضير الكحول الأثيلي من غاز الأثيلين .

$$CH_2 = CH_2 + 2H_2O \xrightarrow{H^+} CH_3CH_2OH$$

ان ميكانيكية الإضافة هذه هي عكس ميكانيكية تفاعل حذف الماء من الكمولات .

$$C = C \xrightarrow{H} -C -C -C -C -C -C -C + H^{+}$$

$$OH_{2} OH$$

CH₃ CH₃

$$CH_3 - C = CH_2 + HOH \xrightarrow{H'} CH_3 - C - CH_3$$

$$CH_3 - C = CH_2 + HOH \xrightarrow{25°C} CH_3 - C - CH_3$$

$$CH_3 - C = CH_2 + HOH \xrightarrow{H'} CH_3 - C - CH_3$$

2- يواسطة ازالية الزنيق: -

تتفاعل الألكينات مع خلات الزئبق (CH₃CO₂Hg) في مسزيج مسن المساء والنتر الهيدروفيور ان (Tetrahydrofuran) : حيث تتكون مركبات هيدروكسسي الكيل الزئبق . ومن ثم تختزل هذه المركبات الي الكحولات بواسسطة بوروهيدريسد - الصوديوم .

نتم في الخطوة الأولى من التفاعل إضافة الماء وخلات الزئبق الي الرابطة المزدوجة . أما في الخطوة الثانية (از الة الزئبق) فتختزل بوروهيدريد الصوديوم خلات الزئبق وتعوض بذرة هيدروجين (المسهولة في بعض الأحيان يفضل كتابة مجموعة الخسلات بس CH₃CO₂ = OAC) . وتتبع قاعدة ماركونيكوف في الإضافة أي أن مجموعة الهيدروكسيل ترتبط بالكربون الذي يحتوي على أقل عدد من ذرات الهيدروجين والهيدروجين يرتبط بالكربون الذي يحتوي على أكبر عدد من ذرات الهيدروجين . ويمكن ان تلخص التفاعلات أعلاه بالمعادلات التالية :-

H H

| | H

| RC = C - H + H₂O
$$\frac{1. \text{ Hg (OAc)}_1}{2. \text{ NaBH}_2}$$
 \Rightarrow $R - C - CH_3$
| OH

H

$$I$$
 $CH_3 C = CH_2 + H_2O$
 $\xrightarrow{1. \text{Hg (OAe)}_1}$
 CH_3CHCH_3
 I
 CH_3

-: (Diborane) البوران (Diborane) -:

لقد سبق أن أوضحنا هذا التفاعل بالتفصيل عند مناقشتنا تفاعل الألكينات.

4- اختزال الكيتونات والألديهيدات:

سوف نتطرق لهذا التفاعل بصورة تقصيلية أكثر عند دراستا لمركبات الكربونيل ويمكن توضيح التفاعل بالمعادلة التالية :--

$$C = O + H_2 \xrightarrow{Pt} - C - OH$$

<u>5- اختزال الأحماض الكربوكسيلية: - </u>

$$\begin{array}{c} O \\ I \\ R - C - OH & \xrightarrow{H_1/N_1} & RCH_2OH \end{array}$$

<u>6- اختزال الأسترات:-</u>

$$\begin{array}{ccc}
O & OH \\
\parallel & & \parallel \\
R - C - OR & \xrightarrow{H_2/Pd} & R - C - H + ROH \\
\parallel & & \parallel
\end{array}$$

7- اضافية كاشف جرينبارد الى مركبات الكربونيل:-

$$C = O + RMgX \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ I \\ -C - OMgX \longrightarrow \begin{array}{c} H_2O \\ I \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} C - OH \\ I \end{array}$$

8- تحضير الكحولات من هالبدات الألكبل:

يتبع النحل المائي الهاليدات الألكيل ميكانيكية SN_1 أو SN_2 ويستم الحصول على الكحولات بهذه الطريقة بمنتوج عال فيما لو أمكن تحاشي تفاعلات الحذف (E) المصاحبة والمزاحمة لنفاعلات التعويض عند استعمال القواعد القوية .

$$CH_3CH_2CH_2CH_2CH + KOH \xrightarrow{H_3O} CH_3CH_2CH_2CH_2OH$$

9- أكسدة كاشف جرينيارد:

يتم التفاعل عبر الخطوات التالية :

1- الخطوة الأولى: أكسدة الكاشف بواسطة الأكسجين.

$$RMgX + O_2 \longrightarrow R - O - OMgX$$

2- الخطوة الثانية : يتفاعل ملح البيروكميد الناتج مع زيادة من كاشف الجرينيارد . حيث يتكون ملح الكحول .

$$R - O - OMgX + RMgX \longrightarrow 2ROMgX$$

3- الخطوة الثالثة: بمعاملة ملح الكحول مع محلول حامض مخفف يتكون الكحول

$$R - OMgX + H^+Cl^- \longrightarrow ROH + MgXCl$$

مثال :-

تفاعسلات الكحسولات:-

تتضمن تفاعلات الكحولات انكسار واحدة أو أكثر من السروابط السئلات في تركيب الكربونيل في جزيئة الكحسول - تركيب الكاربونيل في جزيئة الكحسول - الكربون الذي يرتبط به مجموعة الهيدروكسيل وبقية روابط رباعي السطوح للكربون)

<u>أ- تفاعلات تتضمن كسر الرابطة (O – H) :-</u>

1- حامضية الكحولات - تكوين أيون الألكوكسيد :-

عند نفاعل الكحولات مع الفلزات القلوية تتكون الألكوكسيدات القلوية المقابلة وتعتبر هذه المركبات كواشف قاعدية مهمة . اذ يمكن استعمالها في أوساط لامائية (أي يمكن اجراء التفاعلات في وسط لا يحتوي على الماء وإنما مسنيب آخر مشل الكحول) ككواشف باحثة عن النواة كما في المثال التالي :

$$CH_3CH_2OH + Na \longrightarrow CH_3CH_2ONa + H_2 \uparrow$$
 $CH_3CH_2O^-Ha^+ + CH_3I \longrightarrow CH_3CH_2OCH_3 + NaI$

وهذا النفاعل هو نموذج لأحد تفاعلات التعويض SN₂ . حيث تـم اســنبدال اليوديــد بمجموعة CH₃CH₂O القاعدية في يوديد المثيل . وتعتبـر الكحــولات أحمــاض ضعيفة لأنها كما رأينا تتفاعل مع الفلزات القلوية وتحرر الهيدروجين . ولكنها أضعف حامضية من الماء . والدليل على ذلك هو تحلل الألكوكســيد فــي المــاء . ان أيــون الألكوكسيد هو أقوى قاعدية من أيون الهيدروكسيد .

وبما أن لمجاميع الألكيل تأثير حيث يدفع الألكترونات نحبو ذرة الكربون الحاملة لمجموعة OH فإن ازاحة الإلكترونات تزداد نحو الأكسجين مع زيادة عدد المجاميع المرتبطة بالكربون. ويمكن توضيح التأثير الحاث لمجلميع الألكيل بأهم كما في:

CH₃
$$\longrightarrow$$
 CH₂ \longrightarrow O \longrightarrow H

 $\hat{U}_{2} = \hat{U}_{3} =$

هع العزدوج الالكتروني بإنجاه الهيدروجين يظل من قطبية الرابطة OH

ويتصح من التركيب البنائي لأصناف الكحولات الـثلاث انـه كلمـا از دادت الكثافـة الالكترونية التساهم للرتبطة (O-H) ينزاح نحو ذرة الهيدروجين وبالتـالي فـإن تجريد البروتون من مجموعة هيدروكسيل الكحول يصبح صعباً (نذكر أن في الرابطة التساهمية (O-H) يكون زوج الكترونات الترابط أقرب الي الأكسجين وذلك بسبب المسالبية الكهربائية العالية للأكسجين والرابطة تكون قطبية بإتجاء الأكسجين O-H) لذلك فإن حامضية الكحولات تكون حسب الترتيب التالي :

وبالطبع فإن تفاعل الكحولات مع الفلزات يكون بنفس الترتيب (يتفاعل الصوديوم مع الكحولات الثالثية ببطئ جداً ، لكن تفاعله مع الكحولات الأولية سريع جداً) . ونستتج مما سبق ان قابلية انكسار رابطة الكربون – الأكسجين ($\mathbf{O} - \mathbf{C}$) تكون بعكس انكسار رابطة الأكسجين – الهيدروجين ($\mathbf{O} - \mathbf{C}$) فترتيب إنكسار الرابطة ($\mathbf{O} - \mathbf{C}$) في أصناف الكحولات الثلاثة هو :

ويتفق هذا الترتيب مع استقرار الكربوكاتيون الناتج الناتج (الكربوكاتيون الثالثي أكثر استقراراً من الكربوكاتيون الثانوي وهذا من الأولى) .

اما اذا حلت محل نرات الهيدروجين في الكحول مجاميع أو نرات من شمانها مسحب الإلكترونات نحوها ، فإن حامضية الإلكترونية ستزداد حسب الترتيب التالي :-

$$H \rightarrow C \rightarrow O \leftarrow H$$

$$\begin{array}{c} H \\ F \\ H \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} C \\ \longleftarrow \begin{array}{c} \delta^{-} \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} \delta^{+} \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} \delta^{+} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ F \\ \end{array} \begin{array}{c} C \\ \longleftarrow \end{array} \begin{array}{c} \delta^{-} \\ O \\ \longleftarrow \end{array} \begin{array}{c} \delta^{+} \\ H \end{array}$$

$$\begin{array}{c} F \\ F \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} C \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} \delta^{\text{E}} \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} \delta^{\text{+++}} \\ \end{array} \begin{array}{c} H \\ \hline \end{array}$$

ان السالبية الكهربائية العالية للفلور تؤدي الي سحب زوج الكترونات التساهم للرابطة (O-C) نحوها بعيداً من الأكسجين ونتيجة لذلك فسإن زوج الكترونسات التسساهم للرابطة (O-H) ينزاح نحو الأكسجين مما يجعل فقدان بروتون السO-H أسهل.

2- تكوين الأسترات :-

تتفاعل الكحولات الأولية والثانوية مع كلوريدات الأسيل (RCOCl) وتكون استرات الأحماض الكربوكسيلية .

ب- تفاعلات كسر الرابطة (O - C) :-

<u>1 - تزع جزيئة ماء من الكحولات:</u>

عند تسخين الكحولات مع حوامض قوية فإنها تفقد جزيئة ماه وينتج الكينات . ويمكن وضع خطوات التفاعل ب :

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3CH_2CCH_3 \xrightarrow{H_1SO_4} CH_3CH = C - CH_3 + H_2O$$

$$OH$$

ويتضح من هذا المثال أن ناتج التفاعل هو الألكين الأكثر ثباتاً (الألكين الأكثر تغرعاً)

2- تفاعلات الكحولات مع هاليدات الهيدروجين HX و PX و SOCL:

ان تفاعل الكحولات مع HX أو PX_3 أو $SOCl_2$ ينتج هاليدات الألكيل . وفي جميع هذه التفاعلات يتم انكسار رابطة (كربون – الأكسجين في الكحول وتعسويض مجموعة الهيدروكسيل بذرة هالوجين (X).

ROH + HX
$$\longrightarrow$$
 RX + H₂O
ROH + PX₃ \longrightarrow RX + H₃PO₃
ROH + SOCl₂ \longrightarrow RCl + HCl + SO₂
ROH + PX₅ \longrightarrow RX + HX + H₃OP₄

وتتشابه هذه التفاعلات في ميطانيكيتها تفاعلات الاستبدال الباحث عن النواة أن أبون الهائيد مقارنة مع أيون الهيدروكسيد (OH) هي قاعدة ضعيفة ومن الصحوبة اذا أن نتوقع أن يتم التفاعل عن طريق التعويض المباشر لمجموعة الهيدروكسيل بمجموعة الهائوجين .

$$X \qquad C-OH \qquad \longrightarrow \qquad X \dots C \dots OH$$

الحالة الانتقالية :-

ان الحالة الانتقالية هذه تميل الي تكوين الكحولات وتتطلب طاقة تتسيط عاليـــة (لاحظ السهمين) لحصول عليها . انن كيف يتم التفاعل ؟

ان تفاعل الاستبدال من هذه الحالة يتم عبر تكوين أولاً الناتج الوسطي أبون الكيل أوكسونيوم (Alkyioxonium) والذي أوكسونيوم (alk-oxonium) والذي بتكون من تفاعل هيدروكسيل الكحول مع البروتون (H') (هذه الخطوة في الميكانيكية تشبه الخطوة الأولسي في ميكانيكية تحضير الألكينات من الكحولات المحفزة بالحامض) .

ان نفاعل البروتون مع الهيدروكسيل قد حول مجموعة الهيدروكسيل من مجموعة مغادرة رديئة الى خفض طاقة التتشسيط اللازمة .

لن هذا التفاعل هو نموذج آخر لتفاعل الاستبدال (التعويض) الباحث عن النواة SN_2 ويتطلب في حالة الكحولات الأولية التشخيص مع الحامض (ميكانيكية SN_2) ويتطلب في حالة الكحولات الأولية فإنها تتفاعل بسهولة أكبر من الكحولات الأولية والكحولات الثلاثية أسرعها تفاعلاً (SN_2 > SN_2).

ان مجرد رج الكحول البيوتيل الثلاثي مع حامض الهيدروكلوريك المركز لفترة قصيرة من الزمن وبدون أي تسخين يتكون الكلوريد المقابل . ويتبع التفاعل في هذه الحالة ميكانيكية أيون الكربونيوم (تعويض SN₁ – الاحتمال 2) .

ان هاليد الناتج بكون من تفاعل الكحول مع هاليد الهيدروجين قد لا يكون له نفس تركيب الكحول الأصلي . ان أيون Cl باحث عن النواة ضمعيف مقارنة بأيونات الهاليدات الأخري . فعند استعمال كلوريد الهيدروجين تحتاج الي ظروف تفاعل أقوي . ويضاف مع حامض الهيدروكلوريك كلوريد الزنك ما يسمي بكاشف لوكساس . ان كلوريد حامض لويس قوي ويقوم هنا بنفس دور البروتون في ارتباطه مع زوج الالكترونات غير المشاركة لأكسجين مجموعة الهيدروكسيل وجعلها مجموعة مغادرة .

$$\begin{array}{ccc}
\overline{Z}nCl_{2} \\
Cl \longrightarrow CH_{2} - O & \longrightarrow ClCH_{2}R + HOZnCl_{2} + H^{+} \\
\downarrow \uparrow \\
R & H & H_{2}O + ZnCl_{2}
\end{array}$$

وينفس الطريقة نتفاعل الهاليدات اللاعضوية (SOCl₂, PX₃) مع الكحولات لتكون أولاً استرات لحوامص غير عضوية – وبما ان الحوامض اللاعضوية هي حـوامض قوية – فإن أيوناتها السالبة تكون مجاميع مغادرة جيدة في النفاعلات الباحثة عن النواة. أملة على ذلك :-

-: SOCL مع كلوريد الثابونيل -1 - تفاعلات الكحولات مع كلوريد

 $CH_3CH_2CH_2OH + CISOCI \longrightarrow CH_3CH_2CH_2 - O - SCI$

$$CI^{-} CH_{2}-O-S-CI \longrightarrow CICH_{2}CH_{2}CH_{3}+SO_{2}+CI^{-}$$

$$CH_{2}CH_{3}$$

2- مع ثلاثي هاليد القوسفور أو خماسي هاليد الفوسفور:-

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}-O-H+XPX_{2} \longrightarrow CH_{3}CH_{2}CH_{2}-OP \left\langle \begin{array}{c} X \\ X \end{array} \right.$$

$$X^{-}CH_{2}-O-P \left\langle \begin{array}{c} X \\ X \end{array} \longrightarrow XCH_{2}CH_{2}CH_{3}+OPX_{2} \\ CH_{2}CH_{3} \end{array}$$

يتفاعل أيون الفوسفيت (OPX₂) الذاتج مع جزيئة ثانية من الكحول حتى يحصل ناتج نهائى يمكن التعبير عنه كما يلى :-

ويحدث هذا التفاعل بصورة جيدة مع الكحولات الأولية والثانوية . وبنفس الطريقة يتفاعل PCIs مع الكحولات .

$$ROH + CIPCI_4 \longrightarrow R - OPCI_4 + HCI$$

-- نفاعلات كسر الرابطة (H - C)

1- أكسدة الكحولات الأولية :

تتأكسد الكحو لات الأولية الى الديهيدات ثم الى أحماض كربوكسيلية .

$$\begin{array}{cccc}
O & O \\
|| & || \\
RCH_2OH & \xrightarrow{|O|} & R-C-OH
\end{array}$$

ونتأكسد الألديهيدات بدورها الي أحماض كربوكسيلية بسهولة لذا فإن لإختيار العامل المؤكسد أهميته في السيطرة على التفاعل (ايقاف التفاعل عند مرحلة تكوين الألديهايد).

فعند القيام بأكسدة الكحولات الأولية في وسط مائي كأتعمال محلول السائي كرومسات الصوديوم أو البوتاسيوم الحمض أو محلول البرمنجنات القاعدي ، يتأكسد الكحول أولاً الي الألديهايد ومن ثم الي الحامض الكربوكسيلي . ولأجل ايقاف التفاعل عند مرحلة

تكوين الألديهايد - وتجنب استمرار الأكسدة - يمكن إزالة (فصل) الألديهايد من محلول التفاعل حالة تكونه وذلك أما بتقطيره حالاً لأن الألديهايدات درجات غليان أقل مما للكحولات المقابلة . ومثال ذلك أكسدة 1- بيوتانول بإستعمال منزيج من نتسائي كرومات الصوديوم وحامض الكبرتيك .

يمكن تحضير الألديهيدات التي درجة غليانها أقل من 100 م بهذه الطريقة فقط: لذلك لا يمكن اعتبار هذه الطريقة عامة في تحضير الألديهيدات .

وللحصول على الألدهيدات من الكحولات الأولية بشكل نقى دون ان يصحب ذلك تكون أحماض كاربوكسيلية . يمرر بخار الكحول على سطح مسخن من النحاس (حيث يتأكمند النحاس الى أكسيد النحاس بواسطة أكسيد الهواء) ويتكسون الألديهايسد نتيجة نزع جزيئة هيدروجين من الكحول .

$$\begin{array}{cccc}
H & H & R \\
 & | & | & | \\
R - C - O & \xrightarrow{C_U} & C = O \\
 & | & | & | \\
H & H & H
\end{array}$$

2- أكسدة الكحولات الثانوية:

تتأكسد الكحولات الثانوية الي الكتيونات . والتفاعل هنا يتوقف عند مرحلة تكوين الكيتون ولا يستمر كما لاحظنا في حالة أكسدة الكحولات الأولية :

وتعتمل عوامل مؤكسدة مختلفة ، وأكثر العوامل المؤكسدة استعمالاً هـو حـامض الكروميك (H2CrO₄) حيث يحضر آنيــاً بإضــافة تتــائي كرومــات الصــوديوم (Na₂Cr₂O₇) الى حامض الكبريتيك

$$\begin{array}{c} R \\ R \end{array} > CHOH + H_2CrO_4 \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ R \end{array} C = O + 2Cr^{+++} + 8H_2O \end{array}$$

OH

$$Na_1Cr_2O_7$$
 H_1SO_4
 $Na_2Cr_2O_7$
 $Na_3Cr_2O_7$
 Na_3

أو بو اسطة أكاسيد النحاس الساخنة :-

3- ميكانيكية أكسدة الكحولات بواسطة حامض الكروميك :

نتضمن ميكانيكية أكسدة الكحولات بحامض الكروميك أولاً تكسوين اسسترات الكرومات ويتبعه فقدان بروتون و $HCrO_2$

$$H_2CrO_4$$
 \longrightarrow $H^+ + O^-CrO_3H$

ان احدي التطبيقات العملية لتفاعل الأكسدة بواسطة الكرومات. هو الكشف عن نسبة التكسر – وذلك بأكسدة الكحول الأيثيلي (الموجود في المشروبات الكحولية) كمياً بواسطة الكرومات (تحول لون أبونات الكرومات البرىقالية الي أبون الكروم الثلاثمي الأخضر).

4- أكسدة الكحولات الثلاثية :-

لا تحتوي الكحولات الثلاثية على ذرة هيدروجين مرتبطة بذرة كربون الحاملة لمجموعة الهيدروكسيل لذلك فإنها لا تتأكسد تحت نفسس ظمروف التفاعل الأكسدة السابقة :-

طرق التمييز بين الكحولات :-

لقد تعرفنا على تفاعلات الكدولات وكيف أنها تختلف في سرعة تفاعلها بانجاه كسر الرابطة (O-H) أو (O-C) ووجدنا أن الترتيب التفاعل لكسر الرابطة (O-C) (O-C) ولكسر الرابطة (O-C) (O-C) ولكسر الرابطة (O-C) (O-C)

ان سرعة تفاعل الكحولات مع فلز الصوديوم وانبعاث غاز الهيدروجين تعطينا مؤشراً للتمييز بين أنواع الكحولات الثلاثة . ان تفاعل الكحولات الأوليسة مسع فلسز الصوديوم يكون شديداً مع انبعاث سريع لمغاز الهيدروجين . أما الكحولات الثانوية فهي أقل شدة في التفاعل وخروج غاز الهيدروجين يكون بطيئاً ولكن الكحسولات الثالثيسة تستغرق وقتاً طويلاً قبل طويلاً قبل مشاهدة خروج فقاعات غاز الهيدروجين .

$$\begin{array}{ccc} & & & \downarrow \\ -C - OH + Na & \longrightarrow & -C - ONa + H_2 \uparrow \\ & & & \downarrow \end{array}$$

ويمكن أيضاً استعمال كاشف لوكاس وهو مزيج من حامض الهيدروكلوريك وكلوريد الزنك اللامائي في التمييز بين الكحولات . ويتطلب حدوث التفاعل في هذه الحالة كسر الرابطة (O-C) . ان الكحولات الثالثية تتفاعل بسرعة شديدة مع الكاشف وبغشرة قصيرة جداً في درجة حرارة الغرفة (أقل من عشرين ثانية) حيث تتفصل طبقة كلوريد الألكيل الثالثي عن المحلول المائي . أما الكحول الثانوي - فإنه يستغرق فترة أطول (من 2-5 دقائق) قبل مشاهدة انفصال طبقة كلوريد الألكيل ، أما الكحولات الأولية فلا تتفاعل مع كاشف لوكاس تحت نفس الظروف هذه . وقد تستغرق فترة طويلة جداً من الوقت (خمسة الى سنة ساعات) قبل مشاهدة انفصال طبقة الكلوريد .

تحضير الأيشرات:

أ- نزع جزيئة من جزيئتين كحول:

لقد وجدنا ان تسخين الكحولات مع الأحماض المركزة (H2SO₄) يؤدي الى حذف جزيئة ماء فيها وتكوين الألكلين . والكحولات الأولية الأولية يمكن أن تفقد أيضاً جزيئة ماء من جزيئتين كحول . وفي هذه الحالة يتكون أيثر .

$$R-OH+H-OR$$
 $R-O-R+H_2O$

في هذا النوع من التفاعل يستعمل الحامض كعامل مساعد ويجب ان لا يتجاوز نسبة الحامض للكحول 10 % ويتم التفاعل في درجة حرارة أقل من تلك اللازمة التحضير الألكينات. ومن المحتمل أن – تكوين الأيثر يتبع الميكانيكية SN2 حيث تسلك جزيئة كحول كقاعدة فتهاجم أيون الأكسونيوم الناتج مسن إضافة البروتون السي جزيئة كحول أخري.

ب- طريقة وليامسون (Williamson) :-

تعتبر طريقة وليامسون مهمة لتحضير الأيثرات غير المتناظرة . والتفاعل ببساطة هو نوع خاص من تفاعلات SN2 . فعند تفاعل هاليد ألكيل أولي مسع أيسون الكوكسيد (RO) . مشتق من كحول أولي أو ثانوي أو ثالثي فإن أيون الألكوكسيد يحل محل الهاليد :-

تفاعسلات الأيثرات:

أ- مع الأحماض:

بصورة عامة لا تتفاعل الأيثرات مع معظم الكزاشف المعروفة . فهي مستقرة تجاه القواعد والهدرجة المحفزة وتجاه معظم الكزاشف المختزلة . وهي خاملة تجاه الأحماض المخففة ولكنها تتفاعل مع الأحماض المركزة مثل HI, HBr .

$$CH_3CH_2OCH_2CH_3 + 2HBr \longrightarrow 2CH_3CH_2Br + H_2O$$

وهذا التفاعل نوع من تفاعلات الاستبدال SN₂ اذ تتفاعل جزيئة الأيثر مع بروتون في الخطوة الأولى ويعقب ذلك مهاجمة أيون البروميد (أو الهاليد) لسه والكحول الناتج من هذا التفاعل هو الآخر يتفاعل مع جزيئة HBr ينتج جزيئة أخري مسن بروميد الألكيل.

1-
$$CH_3CH_2OCH_2CH_3 + H^+$$
 \longrightarrow $CH_3CH_2OCH_2CH_3$

3-
$$CH_3CH_2OH + H^+ \longrightarrow CH_3CH_2OH_2$$

4- Br CH₃ CH₂OH
$$\longrightarrow$$
 CH₃CH₂Br + H₂O

في حالة استعمال الأيثرات الثانوية أو الثالثية فإن التفاعل يكون أكثر تعقيداً (خاصة الأيثرات الثالثية) وذلك لسهولة تحرر الكاربوكاتيون ، مما يسها تفاعلات الحذف.

$$CH_3$$

$$H_3C - C - OCH_3 \xrightarrow{H_1RO_4} CH_3 - C = CH_2 + CH_3OH$$

$$CH_3$$

ب- الأكسيدة :-

تتفاعل الأيثرات مع أكسجين الهواء مكونة البيروكسيدات وتحدث الأكسدة الذاتية هذه عن طريق تفاعل الجذر الحر .

$$R - O - \stackrel{\cdot}{C} - + \stackrel{\cdot}{R} \longrightarrow RO - \stackrel{\cdot}{C} - + \stackrel{\cdot}{R}H$$

$$R - O - \stackrel{\cdot}{C} + O_2 \longrightarrow R - O - \stackrel{\cdot}{C} - O - O$$

$$R-O-COO+ROC-H \longrightarrow ROC-OOH+ROC-$$

$$\begin{array}{c}
\mathbf{OO} \\
\cdot \mid \\
\mathbf{R} - \mathbf{O} - \mathbf{C} - + \mathbf{R} - \mathbf{O} - \mathbf{C} \longrightarrow \mathbf{R} - \mathbf{O} - \mathbf{C} - \mathbf{O} - \mathbf{C} - \mathbf{O} - \mathbf{R} - \mathbf{E}
\end{array}$$

مئـــال :

OOH
$$CH_3CH_2OCH_2CH_3 + O_2 \longrightarrow CH_3CH_2OCHCH_3$$

9

H H

| |
CH₃CH₂O - COOCOCH₂CH₃

| |
CH₃ CH₃

ان وجود الهيدروبيروكسيدات في الأيثر يجعل تداول الأيثر من المركبات الخطرة . اذا تجزأ جزيئات البيروكسيدات في درجات الحرارة العالية أو بواسطة الشرارة مما يؤدي الي حدوث انفجار شديد . وننصح بعدم تقطير الأيثرات في درجات حرارة عالية اذ ان هذا يسهل تجزؤ البيروكسيدات بشدة وحوث انفجار .

وللكشف عن وجود البيروكسيد ، ترج كمية من الأيثر مع محلول يوديد البوتاسيوم (KI) الحمض . فالبيروكسيد الموجود في الأيثر يؤكسد أيون اليوديد I الى اليود I ويتلون المحلول باللون الأرجواني الخاص باليود . ولأجل التخلص من البيروكسيدات الموجودة في الأيثر يعامل مع محلولكبريتات الحديدوز لإختزال البيروكسيد .

الأسئلية

1-صنف الكحولات التالية الي أولية و ثانوية و ثالثية .

CH₃CH₂OH -1

CH₃ CH₃CHCH₂OH ~↓

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
-CH-C- \\
0H CH_3
\end{array}$$

2-أكتب الاسم (طريقة IUPAC) للمركبات التالية :-

OH

CH3CHCH2CH=CH2

CH3CHCHCH (CH2CH3)2

-__

OH

CH₃CHCH₂OHCH₂OH

CH₃ CH₃

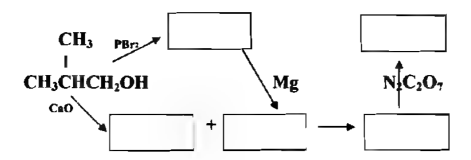
3-أكتب الصيغ التركيبية للمركبات التالية:

أ- 3.2 - ثنائي مثيل – 2 – بيوتانول .

ب- ترانس - 3 - مثيل - سايكلو هكسانول .

4-كيف تعلل ان لأيتلين كلايكول (HOCH2CH2OH) درجة غليان أالسي بكثير مما للكحول البروبيلي مع العلم أن وزنهما الجزيئي متشابهان :

5- املأ الفراغات التالية :-



6-يمكن تحضير مبيد الأعشاب 4.2 دي (حامض [4.2 - تائي كاوروفينوكسي] الخليك) حسب الخطوات الثالية : أملاً الفراغات في سلسلة التفاعلات المذكورة .

7-وضح بمعادلات كيف يمكنك تحويل 1- بيوتانول الى كل من المركبات التالية (يمكنك استعمال أية مواد لا عضوية)

أ-
$$1$$
 - بيو ئين . $= 6$ مثيل $= 4$ هبتانول .

ه_- 4- أو كستانول .

8- أكمل المعادلات التالية:

9- أكتب خطوات التفاعل التي يمكنك بواسطتها تحويل 2- فنيل أيثانول الي كـــل من المركبات التالية :-

$$\langle \bigcirc \rangle$$
 - CH₂ CO₂ H -1

10- بين بتفاعلات كيميانية بسيطة كيف يمكنك النميين بين كل من أزواج المركبات التالية . أكتب المعادلات لكل أختبار مع ذكر مشاهداتك .

أ- كحول البروبيل وكحول الأيزوبروبيل .

ب- كحول البروبيل و 1- كلوروبروبان .

جــ- فينول ر 3- هكسانول .

د- كحول البيونيل الثلاثي والأيثانول .

الباب الثامن الألديهيدات والكيتونات



الباب الثامن

" الألديهيدات والكيتونات " " ALDEHYDES & KETONES "

الألديهيدات والكيتونات مركبات تحتوي على مجموعة كاربونيل (C=O) فعندما تكون مجموعة الكاربونيل مرتبطة بمجموعتي الكيل يسمي المركب بكيتون أما إذا ارتبطت بذرتي هيدروجين أو بذرة هيدروجين واحدة وبمجموعة ألكيل فإن المركب يسمى بالألديهايد .

تركيب جزينة مركبات الكربونيل:-

يمكن التعرف على تركيب مركبات الكربونيل وذلك عبر دراسة المدارات الجزيئية لمركب الفور مالديهايد – أبسط مركب ينتمي الي هذا النوع من المركبات – ويوضح الشكل القياسات العملية لأطوال الروابط وقيم زوايا الروابط.

لن ذرة الكربون مهجنة SP^2 وترتبط برابطتين سيجما (σ) مع ذرنسي هيـــدروجين وبرابطة سيجما واحدة مع ذرة أكسجين . وشكل الجزيئـــة الفراغـــي يكــون مســطح (مستوي) وزوايا الروابط (H-C-O) و (H-C-O) تكون قريبـــة الـــي

120 درجة ، وبتداخل مدار P_z الباقي لذرة الكربون مع مدار P_z للأكسبين حيث تتكون رابطة باي (π) ، أن للأكسبين – إضافة لرابطتي π و σ زوجيين من الالكترونات غير المشتركة تحتلان المدارين الآخرين للأكسبين . كما أن للأوكسبين سالبية كهربائية أعلى مما للكربون لذلك يجذب الكتروني الرابطة نحوها بقوة ، ونتيجة لذلك فإن الرابطة (σ - σ) تكون مستقطبة نحو الأكسبين (σ - σ) . أن هذا التأثير يكون أقوي على الكترونات الرباطة σ ، حيث تتركز الكثافة الالكترونية حول الأوكسبين .

ويمكن توضيح هذا التأثير أيضاً بتراكيب الرزونانس لجزيئة الفورمالديهايد .

$$\frac{H}{H}$$
 C=0 \longleftrightarrow $\frac{H}{H}$ $\stackrel{\leftarrow}{C}$ $\stackrel{\leftarrow}{O}$

التي تهب الي الهجين الرزوناتي (التركيب الفطي) للفور مالديهايد ويمكن تمثيل همذا التركيب الفعلي بخط متقطع يمثل الشحنة الجزيئية على الكربون والأكسجين وخط متصل يمثل صفة رابطة جزئية لرابطة الكربون الأوكسجين (C-O) .

ان أحدي الظواهر الفيزيائية لأستقطاب الرابطة هو عزم نتائي القطب العالي لمركبات الكربونيل . ان عزم نتائي القطب للفورمالديهيد والأسيتون مثلاً هسو 2.27 ديباي و 2.85 ديباي على التوالى .

وتؤثر قطبية الرابطة هذه على الخواص الكيميائية .

وسوف نجد أن ذرة الكربون الموجبة تتفاعل مع القواهد بسهولة وإن معظم نفاعلات مجموعة الكربونيل تعكس الإستقرار النسبي لأيون الكربونيوم ويسلك زوجا الالكترونات غير المشتركة علي أكسجين مجموعة الكربونيل كقاعدة وككاشف باحث عن النواة . فالأسيتون مثلاً يسئك في المحاليل الحامضية كقاعدة لويس ، حيث يضيف إليه بروتون الحامض الى درجة ما :-

تسمية الألديهيدات والكيتونات :-

أن الأسماء الشائعة للألديهيدات مشتقة من أسماء الأحماض الكربوكسيلية المقابلة . وذلك بإستبدال المقطع (يك) من اسم الحامض المقابل .

مثال على ذلك :-

أما المجاميع المعوضة على ملسلة الكريون فتعين مواقعها بالأحرف اللائينية γ , β , α

والأسماء الشائعة للكيتونات مشتقة من أسمي الجنرين المرتبطين بمجموعة الكربونيال ثم إضافة كلمة كيتون:

ولتنائي مثيل كيتون اسم شائع آخر هو الأسيتون عند انباع نظام (TUPAC) في تسمية الألديهيدات نختار أطول سلسلة كربون ويضاف المقطع (ال) (al) الي مؤخرة اسم الألكان المقابل وتطبق القواعد الأخري في تسمية المركبات العضوية بنفس الطريقة السابقة :

وعند وجود مجموعة ألديهايد مرتبطة بحلقة أليفائية تسمى المجموعة كاربالديهايد

3.3 شالى مثيل سايكلو هكسان كاربو الديهايد

وأسماء (IUAPC) للكيتونات مشتقة أيضاً من الألكانات المتناظرة حيث يضاف الي مؤخرة الأسم : ون (One) . وهذا أيضاً تتبع قواعد تسمية المركبسات العضسوية

الموضوعة من قبل (IUAPC) حيث نختار أطول سلسلة كربون مستمرة تحتوي على مجموعة الكربونيل (الكيتون) ومن ثم ترقم السلسلة من الطرف الذي يعطى نرة كربون مجموعة الكربون أقل رقم .

الخواص الفيزيائية:

لقد وجدنا عند دراستنا لتركيب مجموعة الكربونيل أنها تكون مستقطبة لـذلك فإن الألديهيدات والكيتونات مركبات قطبية تغلي في درجات حرارة أعلى من الألكانات التي لها أوزان جزيئية مقاربة لها بسبب التجاذب القطبي بين الجزيئات .

$$\cdots \overset{C}{\underset{\delta^{+}}{\bigcap}} \overset{O}{\underset{\delta^{-}}{\bigcap}} \cdots \overset{C}{\underset{\delta^{+}}{\bigcap}} \overset{O}{\underset{\delta^{-}}{\bigcap}} \cdots$$

وتظهر الفروق في درجات الغليان بشكل واضح مع الجزيئات الصغيرة مئــل الفورمالديهايد (الوزن الجزيئي 30 ودرجة غليانها - 21) الذي يغلي ب 68° أعلــي من الأيثان (الوزن الجزيئي 30 ودرجة غليانه – 89).

الا أن هذه الفروق نقل كلما إزداد طول سلسلة الكربون (الجزء غير القطبي من الجزيئة) ، فغلاحظ أن درجة غليان 2 - دوديكا نون (الوزن الجزيئي 184) هو 245° م ودرجة غليان تراي ديكان (الوزن الجزيئي 184) هو 235° (الفرق هما 12 درجة فقط) .

وليست لمركبات الكربونيل القدرة على تكوين أواصر هيدروجينية قوية بين جزيئاتها . لذلك فإن درجات غليانها تكون أقل من الكحولات . وللمقارنة تأخذ السلسلة

التالية من المركبات التي لها أوزان الجزيئية متقاربة (أوزانها الجزيئية بين 58 و 60).

تحضير الألديهيدات والكيتونات:

أ- أكسدة الكحولات:-

يمكن تحضير الألديهيدات أو الكيتونات بواسطة أكسدة الكحولات . . ان أكسدة الكحول الأولى تؤدي الى الألديهايد أما أكسدة الكحول الثانوي فينتج كيتوناً .

ويكون الألديهايد الناتج في المحيط المائي هيدرات مع الماء مما يزين من سرعة أكسدة الألديهايد الى الحامض الكاربوكسيلي المقابل .

ولتجنب استمرار أكسدة الكحولات الأولية فإن من الضروري إجراء الأكسدة في مذيب لا هيدروكسيلي (أي لا يحتوي علي مجموعة هيدروكسيل). وبهذه الطريقة يمكن إجراء نقاعل الأكسدة بصورة إنتقالية الى الألديهيدات.

ومن جملة المذيبات اللاهيدروكسيلية المستعملة الكلورفورم (CHCl $_3$) أو تتاثي كلوريد الميثان ($_4$ CH $_2$ Cl $_2$) . أما المواد المؤكسدة فتستعمل تلك التي تكون سهلة الذوبان في المذيبات المذكورة مثل ثالث أكسيد الكروم مع جــزيئيتين مــن البريــدين ($_4$ CC $_5$ H $_5$ N . CrO $_3$) .

$$C_6H_{13}CH_2OH + CrO_3 \cdot 2C_5H_5N \xrightarrow{CH_2Cl_2} C_6H_{13}CHO$$

ب- أكسدة الألكينات بواسطة الأوزون (الأوزنة) :-

يمكن تحضير الألديهيدات والكيتونات بواسطة الإنشــقاق التأكســدي لرابطـــة مزدوجة بواسطة الأوزون

درجات الغليان لبعض الألديهيدات والكيتونات

درجة الغليان	التركيب البناني	امسم المركب
		الاكديميدات :
21-	нсно	ا اورمالدیهاید
21	СН3СНО	اسيتالديهايد
49	CH ₃ CH ₂ CHO	بر وبيونالديهايد
76	CH₃CH₂CH2CHO	بنتالديهابد
103	CH ₃ (CH ₂) ₄ CHO	مكسنال
153	CH ₃ (CH ₂) ₅ CHO	هيبتنال
171	CH ₃ (CH ₂) ₆ CHO	اوكتنال
192	CH ₃ (CH ₂) ₇ CHO	نونال
209	CH ₃ (CH ₂) ₈ CHO	ديكانال
		الكيتونات :
56	CH ₃ COCH ₃	ا أيتون
80	CH3COCH2CH3	2- بيونانول
86	CH ₃ COCH ₂ CH ₂ CH ₃	2- بنتاتون
128	CH ₃ CO(CH ₂) ₃ CH ₃	2- هکساتون
125	CH ₃ CH ₂ CO (CH ₂) ₂ CH ₃	3- هكسانون
173	CH ₃ CO(CH ₂) ₅ CH ₃	2- اوکٹانون
210	CH ₃ CO(CH ₂) ₇ CH ₃	2- دکاتون

جـ- إضافة الماء الى الألكينات:

عند إضافة الماء الي الرابطة الثلاثية يتكون مركب أولي غير مستقر يمسمي الأينول ويتحول حالة تكونه الي الألديهايد أو الكيتون المقابل الأكثر إستقراراً. ان هذه التفاعلات غالباً ما تحفز بواسطة أيون الزئبقيك وحامض الكبريتيك.

$$R - C \equiv C - H \xrightarrow{Hg^{\bullet \bullet}} RC = CH_2 \longrightarrow R - C - CH_3$$

$$| \qquad \qquad | \qquad \qquad | \qquad \qquad |$$

$$OH \qquad \qquad O$$

أو ألديهايد إذا كانت H = R

مثال :-

والإضافة غير المباشرة للماء يؤدي الي تكوين الألديهيدات.

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}C \equiv H \xrightarrow{B_{2}H_{4}} \xrightarrow{H_{2}O_{2}} CH_{3}CH_{2}CH_{2}C = COH$$

$$\downarrow \uparrow \qquad O$$

$$U$$

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH$$

د- من مشتقات الأحماض الكربوكسيلية :-

يختزل هاليدات الأسيل الي الألديهيدات بواسطة هيدريد ثالثمي بيوتوكسي الميثيوم الأأرمونيوم (LiAIH [OC(CH₃)₃]₃) في درجمات حرارة منخفضة (-78 م) .

منسلل:

وتوجد عدة طرق لتحضير الكيتونات معتمدة على استعمال مشتقات الأحماض الكربوكسيلية: تتفاعل هاليدات الاسيل مع كواشف جردينيارد.

مثلاً:

وهذا التفاعل جيد لتحضير الكيتونات . الا ان وجود زياردة من كاشف الجرينيارد قد يؤدي الي تفاعله مع الكيتون الناتج وتكوين الكحول الثالثي .

وللسيطرة على ناتج النفاعل تستعمل مركبات عضوية فلزية تكون أبطئ تفاعلاً مسع الكيتون الناتج مثل الكادميوم العضوي (R₂CCl) ويحضر المركب بإضافة كلوريد الكادميوم الي محلول الأيثر لكاشف جرينيارد . وعند معاملته مع هاليد الحامض يتكون الكيتون .

ويتم النفاعل فقط مع الكادميوم العضوي المحتوي على مجموعة الكيل أولية أو فنيل . ولا تتفاعل هذه المركبات عند احتوائها على مجاميع الكيل ثانوية وثالثية . ومن المركبات العضوية الفلزية الأخري المستعملة لتحضير الكيتونات ، تتائي الكيل نحاسات الليثيوم (Lithium dialky! Cuprate) .

تفاعلات خاصة بتحضير الكيتونات:

1- تفاعل فريدل - كرافتس (الأسيلة):-

$$X \qquad X \qquad O$$

$$\downarrow \qquad O \qquad \downarrow \qquad \downarrow \qquad CCH_3$$

$$+ CH_3C - Cl \xrightarrow{\Delta ICl_3} CCH_3 \qquad + HCl_3$$

(ويعتمد موقع دخول مجموعة الأسيل في الحلقة على توجيه المجموعة X)

مئسال :-

2- تفاعل النايترات (Nitriles) مع كاشف جرنيارد أو مع مركبات الليثيوم العضوية (RLi) :-

<u>مئـــال :-</u>

$$CH_3CHC \equiv N + CH_3MgBr \longrightarrow CH_3CHCCH_3$$

$$CH_3 \qquad CH_3$$

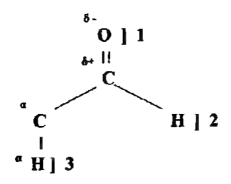
$$CH_3 \qquad CH_3$$

3- تفاعل الأحماض الكاربوكسيلية مع مركبات الليثيوم العضوية :

O
$$CH_3CH_2CH_2COH \xrightarrow{CH_3Li} CH_3CH_2CH_2CCH_3$$

التفاعلات الخاصة بمجموعة الكريونيل:

يمكن تصنيف تفاعلات الألديهيدات والكيتونات الى ثلاثة أنواع:-



أولاً: - (أ) تهاجم القواعد أو الكواشف الباحثة عن النسواة ذرة كربسون مجموعسة الكربونيل الحاملة لشحنة موجبة جزئية .

(ب) تهاجم الكواشف الباحثة عن الالكترونات أكسجين مجموعة الكربونيال القاعدية .

ثقياً : يدخل هيدروجين مجموعة الألديهايد بعض التفاعلات (لا يشتمل الكيتونات لعدم احتوائها على مثل هذا الهيدروجين) .

قَلَقُ : الهيدروجين – α على الكربون – α المجاور لمجموعة الكربونيل يكون فعـــالأ ويدخل في تكوين أينولات وأيونات الأينولات .

Nu:
$$C = 0:$$
Nu
$$C - 0:$$

$$C - 0 - H$$

$$: O: : : O - H$$
 $R - C \stackrel{!}{\longrightarrow} O + H - O - R \Longrightarrow R - C - O - R \Longrightarrow R - C - O - R$
 $H H H H$

قد تحدث تفاعلات الإضافة الباحثة عن النواة بميكانيكية ثانية تعتمد علي التحفير الحامضي .

$$\stackrel{\dot{\mathbf{R}}}{=} \mathbf{C} = \mathbf{O} + \mathbf{H}^{+} \Longrightarrow \stackrel{\dot{\mathbf{R}}}{=} \mathbf{C} = \mathbf{O} \mathbf{H} \Longrightarrow \stackrel{\dot{\mathbf{R}}}{=} \mathbf{C} - \mathbf{O} \mathbf{H}$$

وبالطبع فإن مثل هذه الميكانيكية نتوقع أن تحدث في محيط حامضي قوي . فالخطوة الأولى من التفاعل تتم بمهاجمة زوج الكترونات الأكسجين غير المشتركة للبروتون وبذلك تزداد سعة البحث عن الألكترونات لذرة الكربون الكاربونيل بسبب اكتسابها شحنة كما يتضح في التراكيب الواهبة للهجين الرزونائي .

ونلاحظ أن هذه التفاعلات تكون المركبات المنفاعلة والناتجة في حالة توازن - ويعتمد إنجاه التفاعل على تراكيز هذه المواد ، ان ناتج تفاعل الإضافة الباحث عن النواة هذه يمكن أن يكون ثابتاً . وقد لا يكون المركب الناتج مستقراً ويتحول بعد فقد جزيئة ماء الى ناتج أكثر استقراراً .

<u>أ- أضافة الماء (الهيدرات) :-</u>

ان إضافة الماء الي الألديهيدات أو الكيتونات ينتج مركبات توأمية الهيدروكسيل (Geminal diols) ولا يعتبر هذا التفاعل مهماً من ناحية التحضير لأن الهيدرات الناتجة غير مستقرة وتتحول مرة أخرى الى مركب الكربونيل .

ويمكن الحصول على بعض الهيدريدات المستقرة مثل:

ب- إضافة الكحولات: الأسبتالات والكبتالات:-

تضاف الكحولات الي مجموعة كاربونيل الألديهيسدات والكيتونسات بوجسود الأحماض ونتتج الأسيتالات أو الكيتالات

O OH OŔ

RCH
$$\stackrel{ROH}{\longrightarrow}$$
 R-C-OŔ $\stackrel{HCl}{\longrightarrow}$ R-C-OŔ+H₂O

H O OŔ

O OŔ

I

O R OŔ

I

R O OŔ

I

R OŘ

يعامل مركب الكربونيل مع زيادة من الكحول الجاف وقليل من الحمامض المحفز (غالباً ما يستعمل كلوريد الهيدروجين). ويزال الماء المتكون لمنع التفاعل العكسي بالتقطير، ان الكيتالات تكون عادة صعبة التكوين من الكيتونات بهذه الطريقة ولا توجد أمثلة عديدة في هذا الصدد، وتفاعل الأسيتون مع الكحولات واحد من الأمثلة النادرة للتفاعلات من هذا النوع.

ويحدث النقاعل من خلال الإضافة الباحث عن النواة للكحول وتكون مركب يسمي ب الهمي اسيئال Hemi acetal) .

ان الهمي اسبتالات ذات السلسلة المفتوحة (لا حلقية) غير مستقرة ولكسن أسسيتالات الحلقية لكثر استقراراً .

وتلاحظ هذا ان مجموعتي الكربونيل والهيدروكسيل هما في نفس المركب وهو حلقة خماسية مستقرة (بدون هذا الترتيب لا تتكون مركبات همي أسيتال حلقية) اذلك نجد لن معظم السكريات المختزلة موجودة بصورة رئيسية بشكل همي أسيتال حلقي الحملاً.

فإذا امرر في محلول الديهايد في كحول غاز كلوريد الهيدروجين فإن الهمسي أسسيتال الهمتكون أو لا يتفاعل مع جزيئة أخري من الكحول ويتكون الأسيتال . وكما بلاحظ من معادلة تكوين الأسيتال . ان الأسيتال يحتوي على مجموعتي (*OR) مرتبطتين بذرة الكربون المركزية (CH) .

وتتضمن ميكانيكية تكوين الأسيتال – بالإضافة الي خطوات تكوين الهمي أسيتال – لفظ جزيئة ماء يحفزه بالحامض ومن ثم إضافة الجزيئة الثانية للكحول .

(تكوين همى أسيتال بالتحفيز الحامض)

(الإرالة المحفزة لجزينة ماء)

$$\begin{array}{c}
R \\
H
\end{array}
C = O - \acute{R} \Longrightarrow \begin{array}{c}
R \\
H
\end{array}
C \stackrel{O\acute{R}}{\Longrightarrow} \begin{array}{c}
\vdots \\
O\acute{R} \\
\stackrel{\cdot H'}{\Longrightarrow} \end{array} \begin{array}{c}
R \\
O - \acute{R} \\
\stackrel{\cdot \ddot{G}}{\Longrightarrow} - \acute{R}
\end{array}$$

اسيتسال

وبما أن هذه التفاعلات عكسية فإن الأسيتال يمكن أن يتحلل في الوسط المائي بوجود المحفز الى الألدهايد والكحول .

$$\begin{array}{c} R \\ R \\ C \\ O\acute{R} \end{array} + H_2O \stackrel{H^+}{\Longrightarrow} \begin{array}{c} O \\ R - C - H + 2\acute{R}OH \end{array}$$

جـ- إضافة مشتقات الأمونيا:-

تتفاعل الألديهيدات والكيتونات مع الأمونيا ومشتقاته وحسب الخطوات الموضحة أدناه .

وتتفاعل الألديهيدات مع الأمينات المعوضة بطريقة مماثلة مكونة أمينات معوضة - أو ما يسمى بقواعد شيف (Schiff bases)

$$0$$

$$\parallel RCH + \dot{R}NH_2 \Longrightarrow RCH = N\dot{R} + H_2O$$

ونطلق علي مثل هذه التفاعلات حيث تتحد جزينات مركبين لتكوين مادة جديدة واحدة – بعد فقد جزيئة ماء – بنفاعلات التكثف (Condensation reactions) ومدن مشتقات الأمونيا :

$$H_2N-X$$
 المصيغة العامة

 A_2N-OH
 ميدروكسيل أمين

 A_2N-NH_2
 ميدرازين

 A_2N-NH
 A

تفاعملات التكثيف:

ان نواتج تفاعل هذه المشتقات السابقة مع الألديهبدات والكيتونات مركبات ثابئة ومتبلورة.

1- تفاعلات مركبات الكاربونيل مع هيدروكسيل أمين (مشتق الأوكزيم) -: Oxime-

$$C = O + H_2N - OH \longrightarrow C = N - OH + H_2O$$

$$C = O + H_2NOH \longrightarrow CH_3$$

$$C = O + H_2NOH \xrightarrow{iscil} CH_3$$

$$C = O + H_2NOH \xrightarrow{iscil} C = NOH$$

2- مع الهيدرازين (مشتق الهيدرازون) :

$$C = O + H_2NNH_2$$
 \longrightarrow $C = NNH_2 + H_2O$

Hydrazone مبدرازون

$$C_6H_5$$

$$C = O + H_2NNH_2 \xrightarrow{C_6H_5} C = NNH_2 + H_2O$$

$$CH_3CH_2$$

$$CH_3CH_2$$

$$C_6H_5$$

$$C = O + H_2NNH_2 \longrightarrow C_6H_5$$

$$H \subset NNH_2$$

$$H$$

3- مع فينيل هيدر ازين (مشتق فينيل هيدر ازين) :

$$C = O + H_2NNHC_6H_5 \longrightarrow C = NNHC_6H_5 + H_2O$$

فينيل هيدرازون

$$C_6H_5$$
 $C = O + H_2NNHC_6H_5 \xrightarrow{H_2O} CH_3$
 $C = NNHC_6H_5 + H_2O$

<u>4- م م 4.2 - ثنائي نترو فنبل هيدرازين :</u>

$$C = O + H_2NNH - O$$

$$NO_2 - NO_2 + H_2O$$

$$NO_2$$

$$CH_3CH_2 \qquad H \qquad CH_3CH_2 \qquad H \qquad CH_3CH_2 \qquad H \qquad O_2$$

$$CH_3 \qquad C=O+H_2NN \qquad O_2 \qquad NO_2 \qquad NO_2$$

$$C = O + H_2NN$$

$$NO_2$$

$$C_6H_5$$

$$H$$

$$C=NN$$

$$NO_2 + H_2O$$

<u>5- مع سیمی کاریاز اید (مشتق سیمی کاریاز ون)</u>

$$\begin{array}{c} O & O \\ II & II \\ C = O + H_2NNHCNH_2 \longrightarrow \end{array}$$
 C=NNHCNH₂ + H₂O

$$C_6H_5 \qquad \qquad O \qquad \qquad C_6H_5 \qquad \qquad II \qquad \qquad C_6H_5 \qquad \qquad II \qquad \qquad C=NNHCNH_2 \qquad \qquad H$$

د- إضافة كاشف جرينيارد والكواشف الفلزية العضوية الأخرى:

ان فاز المغنسيوم يكون رابطة مع كربون الهاليد (C-Mg) وأن هذه الرابطة مستقطعة بإنجاء الكربون ($C^{b-1}Mg^{b+1}$) وبذلك نجد أن كواشف جرينيارد كذلك جميع المركبات الغازية العضوية – تتفاعل بسرعة مع مجاميع الكربونيل حيث يضاف الجزء المالب من الكاشف (الكربونيل) الي الطرف الموجب من مجموعة الكربونيل (كربون الكاربونيل) .

$$C = O + R - MgX \longrightarrow C - OMgX$$

وبإضافة مصدر النبروتون (الماء ، الكحول ، الأمونيا ، أو حامض) يتحرر الكحول .

$$\begin{array}{c}
C & \longrightarrow & C & \longrightarrow & C & \longrightarrow & OH \\
R & & & & & R
\end{array}$$

<u>1- تفاعل الأديهيدات مع الكاشف:</u>

$$C_6H_5MgBr + H$$
 $C=O\longrightarrow C_6H_5CH_2OMgBr \longrightarrow C_6H_5CH_2OH$

مرور ا ارتي (1)

ومن الألديهيدات نحصل على كحولات ثانوية .

أما مع الكيتونات فإننا نحصل على كحولات ثالثية .

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}MgBr + CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}C - OMgBr$$

$$CH_{3}$$

-: (Acetylide jon) عناعلات إضافة أبونات الأسينالايد -2

لقد بينا أن أبونات الأسيتالايد يسلك ككواشف قاعدية (الباحثة عن النواة) في تفاعلات التعويض SN₂ وتتفاعل مع الألديهيدات والكيتونات حيث تضاف الي مجموعة الكربونيل.

O OH

$$CH_3CH_2CCH + HC \equiv CN_3$$
 $CH_3CH_2CCH_3$
 $CH_3CH_2CCH_3$
 $C \equiv CH$

<u>3- تفاعلات إضافة ألكيلات الليثيوم: -</u>

تشبه هذه التفاعلات تفاعلات كاشف كرينيا رد مع الألديهيدات والكيتونات

$$R: Li + C = O \longrightarrow R - C - OLi \xrightarrow{H_2O} R - C - OH$$

$$CH_3$$

$$C = O + CH_3Li \xrightarrow{H_2O} CH_3 - C - OH$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

4- تفاعل ريفورماسكى :-

نتضمن هذه التفاعلات المشابهة في الأساس لتفاعلات كاشف جرينيارد إضافة كواشف الزنك العضوية وبكون أسترات بتياهيدروكسي . ويتضمن التفاعل معاملة الألديهيدات والكيتونات مع أسترات ألفا برومو بوجود فلز الزنك .

ان فعالية كاشف الزنك العضوي هي أقل من فعالية كاشف كرينيارد للذلك فإنه لا يضاف الى مجموعة الأستر .

O HO
$$| | | CH_3CH_2CH_2CH + BrCH_2CO_2CH_3 \xrightarrow{Z_2} CH_3CH_2CH_2CHCO_2CH_3$$

-- (HCN) مسانيد الهيدروجين (HCN)

تضاف معظم الحوامض الي مجموعة الكربونيل الا أن المركبات الناتجة ليست ثابئة فمثلاً أن حالة الإتزان مع حامض الهيدروكلوريك يميل الي الجانب الأيسر ولا يمكن فصل ناتج الإضافة هذا .

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

أما مع HCN فيمكن أن يضاف الى مركبات الكربونيل ويكون الناتج مركباً مستقرأ ويعرف بسيانوهيدرين (Cyanohydrin)

$$CH_3$$
 $C = O + HCN$ CH_3 $C < OH$ CH_3 $C < CH$

سياتو هيدرين الأسينون

ولسمية HCN العالية فإن إستعمال الحامض مباشرة نادراً جداً . والطريقة الأكشر إتباعاً هو تحضير HCN آنيا في محلول التفاعل وذلك بإضافة حامض الكبريتيك الي مزيج من مركب الكربونيل وسبانيد البوتاسيوم أو الصوديوم .

و - إضافة بيروكيريتيت الصوديوم (NaHSO: -:

يضاف بيركبريتيت الصوديوم الي مجموعة الكربونيل بطريقة مشابهة الاضافة HCN .

ناتج إضافة البيروكبريت غالباً ما تكون بلورية .

ز - تفاعل إضافة الفوسفوران = أيلدات (YLIDES) : تفاعل فيتك :-

نتفاعل الألديهيدات و الكيتونات مع أيليدات الفوسفور معطية الكينات .

ويسمي هذا النفاعل بنفاعل فينك . ويعتبر من النفاعلات المهمة في تحضير الألكينات . وتحضر الألكينات الأيدات بسهولة من ثالث فنيل فوسفين و هاليدات الألكيل حيث يتكسون ملسح الفوسفونيوم أولاً:-

$$(C_6H_5)_3 P : + CHBr \xrightarrow{C_6H_5} (C_6H_5)_3 P^+ - CH_3Br^-$$

ويمكن أن يزال أحد ذرات الهيدروجين المرتبطة بكربون الألكيل بواسطة قاعدة قويسة مثل بيوتيل الليثيوم ويتكون الأيلد أو ما ما يسمى بالفوسفوران .

$$(C_6H_5)_3P^+ - CH_3 + :CH_2SOCH_3 \xrightarrow{CH_3SOCH_3} (C_6H_5)_3P = CH_2$$
Br $\stackrel{\cdot}{}$ Na^+ $+ CH_3SOCH_3 + NaBr$

فوسفور ان - أيلد ادناه مثال على تفاعل فيتك :

ان الألكين الناتج غالباً ما يكون مزيجاً من الأيزومرين – سس وترانس – ويعتمد ذلك بالطبع فيما إذا كان ترتيب المجاميع في مركب الكاربونيل أو الفوسفوران يسمح بتكوين أيزومرات هندسية .

$$(C_6H_5)_3$$
 P = CHCH₃ + CH₃CH
$$H C = C CH_3$$
+
$$CH_3$$
+
$$CH_3$$

$$C = C CH_3$$

$$CH_3$$

وتتضمن ميكانيكية التفاعل الخطوات التالية :

أيون الأينولات (Enolateion) : فاعلية الكربون – α -:

عند شرحنا لنفاعلات إضافة الماء الى الألكاينات تطرقنا الى نظام أسميناه بـ شكلى الأينول - الكيتو . وقد شرحنا أيضاً سبب عدم إستقرارية الشكل الأينولي وتحوله السريع الى الشكل الأكثر استقراراً (ثابتاً) السكيتوني :

ان الأكسجين هو أكثر سالبية كهربائية من الكربون لذلك تزاح الكثافة الالكترونية نحو الأوكسجين . ويتضم من الشكل الكيتوني أن لذرات الهيدروجين - م المرتبطة بــذرة الكربون ألفا خاصية حامضية غير عادية

وترسع حامضية ذرات الهيدروجين ألفا الي الإستقرار الرزوناتي للكربانيون الناتج من الستخلاص البروتون ألفا من قبل القاعدة .

ونلاحظ ان الشحنة السالبة في أحد التركيبين الواهبين تقع على الكربون - الفسا (أ) وفي التركيب الثاني على نرة الأكسجين (ب). والأخير أكثر هبة الي الهجين مسن التركيب الأول. حيث أن الأيون السالب الفعلي (الهجين المشتق لا يمثله أي مسن التركيبين المذكورين (أوب). ويمكن تمثيله بتركيب يحمل فيه كل من الكربون والأكسجين جزء من الشحنة السالبة كما مبين في (ج) و (د).

تفاعلات الإضافة الذاتية: تكاتف الدول: (Aldol Condensation

عند معامة اسينالدهايد مع محلول هيدروكسيد الصوديوم ، تتكاثف جـــزيئينين منه ويتكون 3- هيدروكسي بيوننال بمنتوج 50 % ويسمي هذا النفاعل بتكاثف الدول وذلك لإحتواء الناتج المتكون عهلي مجموعة الديهايد ومجموعة هيدروكسيل .

O OH O

| | | | | | | |

2CH₃CH
$$\longrightarrow$$
 CH₃CHCH₂CH

ان هذا النفاعل عام للألديهيدات التي تحتوي علي ذرة هيدروجين ألفا . وعند تسخين الناتج لفترة من الزمن يلفظ مجموعة الهيدروكسيل – بيتا (β) مع ذرة هيدروجين ألفا في الغالب بشكل جزيئة ماء . ونحصل على ألديهايد ألفا – بيتا غير مشبع .

OH O OH O OH

HO:
$$+ CH_3CH - CH - CH \xrightarrow{\cdot H_2Q} CH_3CH - CH - CH \xrightarrow{\cdot OH} CH_3CH = CHCH$$

H

ويمكن وصف الميكانيكية المقترحة لتكاثف الدول بالخطوات التالية :

1- نسحب القاعدة البروتون من ذرة الكربون ألفا من جزيئة الألداهيد ويتكون كربونيل أو أبون أينولات .

2- يسلك أيون الأينولات ككاشف باحث عن النواة فيهاجم ذرة كربون مجموعة الكربونيل لجزيئة أسينالديهايد أخرى معطياً الكوكسيد .

3- يتقبل أيون الألكوكسيد الناتج بروتوناً من المحيط المائي ويتكون الألدول .

ويتضح من هذه الخطوات أن هذا التفاعل لا يختلف في الحقيقة عن تفاعلات الإضافة الباحثة عن النواة الي مجموعة الكربونيل وبنفس الطريقة يتفاعل كيتونات في الوسط القاعدي كما في تكاثف الأسبتون الا أن هذه التفاعلات تكون أبطئ.

وبما أن التكاثف الذاتي للكيتونات يكون بطيئاً فمن الممكن أن نتم تكاثف الألدول بسين الديهايد المحتوي على هيدروجين - مثل بنز الديهايد المحتوي على هيدروجين - مثل بنز الديهايد المحتوي على هيدروجين على مثلط المنتون ونحصل على تفاعل تكاثف مختلط يلفظ جزيئة ماء في الحال ليعطي كيتونساً الفا - بيتا غير مشبع .

نفاعل كاليزارو: (Cannizzaro)

تخضع الألديهيدات التي لا تحتوي على هيدروجين - فه لتفاعل كانيزارو تحت تأثير محلول قاعدي مركز ويكون الناتج كحولاً مع الملح حامض كربوكسيلي .

$$C_6H_5C \xrightarrow{KOH} C_6H_5CH_2OH + C_6H_5CO_2K$$

ويظهر من النفاعل ان احدي جزيئات الألديهايد قد تحولت الي كحول والجزيئة الأخري الي حامض كربوكسيلي . ويمكن اعتبار ميكانيكية تفاعل كانيزارو تفاعل أكسدة - اختزال ، حيث تملك جزيئة الديهايد واحدة كمادة مؤكسدة وأخري كمادة مختزلة فسي نفس الوقت كما مبينة في الخطوات التالية .

1- يثار التفاعل بمهاجمة أيون الهيدروكسيل لمجموعة كاربونيل جزيئة ألأديهايد

$$HO^ C = O \longrightarrow HO - C = O$$
 $HO - C = O$

2- ان أيون الهيدريد المزاح من الجزيئة بهاجم مجموعة كربونيل جزيئة الديهايــد أخري .

هنجنة الألديهايدات والكيتونات:

يمكن هلجنة الكيتونات والألديهيدات بواسطة التحفيز القاعدي أو الحامضي ويحدث التفاعل مع الكلور والبروم أو البود حيث بحل الهالوجين محل ذرة الهيدروجين -a.

ويمكن تفسير كيفية حدوث تفاعل التعويض هذا بقابلية الألدهيدات والكيتونـــات علــــي . تكوين الأينولات .

أ- يواميطة التحفيز الحامضي:

$$X - X + C = C \qquad \begin{array}{c} O - H & X \\ & - C - C \\ & & \end{array} + HX$$

ب- يولسطة التحفيز القاعدي:

$$-C-C + B: \underset{P}{\Longleftrightarrow} C-C \underset{P}{\Longleftrightarrow} C = C \longleftrightarrow H : H$$

$$+ B: H$$

$$+ O$$

$$X - X + -C = C \qquad \xrightarrow{\text{even}} \quad -C - C \qquad + X^{-}$$

$$\bigcirc O + Cl_2 -SP^2 \longrightarrow \bigcirc \bigcirc O + HCl$$

تفاعيل الهالوفورم:-

وتخضع كيتونات المثيل $_{R-C-CH_3}$ للهلجنة المحفرة بالقواعد وتتتج كيتونات ثلاثية الهالوجين (%ن إدخال نرة هالوجين علي كربون المثيل يجعل نرات الهيدروجين الباقية أكثر حامضية وأسهل تعويضاً بالهالوجين) .

ولا يمكن فصل هذا الناتج وذلك للإستقطاب العالي للرابطة بين ذرة الكربون المحتوي على ذرات الهالوجين وذرة الكربونيل . اذ يصبح مركزاً بالشحنة الموجبة مما يجعل هذا المركب حساساً للقواعد ويتفاعل بمجرد تكونه مع أيون الهيدر وكسيد مكوناً ملسح كاربوكسيلي والميثان الثلاثي الهالوجين (الهالوفورم).

بمجرد تكونه مع أيون الهيدروكسيد مكوناً ملح حامض كربوكسيلي والميثان الثلاثي الهالوجين (الهالوفورم) .

O
$$||$$
 $R C C X_3 + OH \longrightarrow RC - O + HCX_3$
 239

ويسمي هذا التفاعل بصورة مجتمعة نفاعل هالوفورم (haloform reaction) وتتم النحو لات حسب الميكانيكية التالية .

-: ¥ el

<u>-: ثانیا</u>

ومن بين مركبات الهالوفورم يستعمل ثالث يوديد الميثان (يودوفورم) - مادة صفراء بلورية - في الكشف الوصفي عن المثيل كيتون أو المثيل كاربينول المثال كاربينول OH
مبب تفاعل مركبات المثيل كاربينول بنفس الطريقة لأن اليود في محلول هيدروكسيدي يكون عاملاً مؤكسداً قوياً يقوم بأكسدة الكحول أولاً الي كيتون .

إن محاليل الها يوهيلايتات مثل NaOCl أو Ca(OCl)₂ الذي يستعمل في قصر الملابس هي محاليل مؤكسدة قوية .

تفاعـــلات الاختــــزال :-

<u>ا- الهدرجة المحقزة: -</u>

يمكن اختزال الألديهيدات والكيتونات بوجود عامل مساعد – فلز بواسطة غاز الهيدروجين . وهذا النوع من التفاعل سهل تطبيقه وغالباً ما تحصل الإضافة بدون أي صعوبات الا أن المشكلة الوحيدة في تطبيق هذه التفاعلات هي استعمال عوامل محفزة باهطة الثمن وإحتمال اختزال جميع المجاميع الفعالة غير المشبعة في المركب أيضاً (مثل C=C و C=C مثل الأديان المثانية عالم المثانية عالمثانية عالمثانية عالم المثانية عالمثانية عالم

تم اختزال المجموعتين القعاليتين

ب- الاختزال بواسطة هيدريدات الفلزات :-

تختزل الألديهيدات والكنونات الي الكحولات الأولية أو الثانوية المقابلة بواسطة هيدريدات الفلزات .

أما يوروهيدريد الصوديوم (NaBH₄) فهو كاشف أكثر انتقالية في اختزال المجاميع الفعالة من (LiAlH₄) وذلك بسبب فعاليته المنخفضة . ومن المجاميع الفعالة غير المشبعة فإن بوروهيدريد الصوديوم يختزل الألديهيدات والكيتونات فقط . ويمكن استعماله في اختزال مجموعة كربونيل الألديهايد أو الكيتون بصورة انتقالية دون التأثير على المجاميع الأخري الموجودة في الجزيئة .

-: (Clemmenson Reductisn) جـ- اخترال کلمنسن

يعتبر تفاعل اخترال كلمنسن طريقة مفيدة في تحويل مجموعة الكربونيل C=0) الي مجموعة مثيلين (C=0) بواسطة الزنك المملغم وحامض الهيدروكلوريك المركز .

ويتم التفاعل بتسخين الألديهيدات أو الكيتون مع الزنك المملغم والحامض المركز في درجات الغليان حيث يختزل مركب الكربونيل على سطح الزنك .

$$C_6H_5$$
 CCH₃ \longrightarrow C_6H_5 CH₂CH₃

د- اخترال وولف - كشنر (Wolf - Kishner raction)

عند تسخين الهيدرازون لمركب الكربونيل في درجات حرارة عالية مع قاعدة فإن الهيدرازون يفقد جزيئة نتروجين ويتحول الي الهيدروكربون . وتجري هذه التفاعلات غالباً بتسخين الكيتون أو الألديهايد مع الهيدرازين المائي وهيدروكمديد الصوديوم في منيب درجة غليانة عالية مثل تتائي اثبلين جلايكول (درجة غليانه 245م).

$$C = O + H_2N - NH_2 \xrightarrow{i=U} [C = N - NH_2] + H_2O$$

$$\downarrow CH_2 + N_2$$

ويتم 'تفاعل كما موضح في خطوات الميكانيكية التالية: بعد تفاعل مركب الكربونيل مع الهيدرازين وتكون الهيدرازون.

$$-C = O + H_2N - NH_2$$
 \longrightarrow $-C = N - NH_2 + H_2O$

2- وبوجود القاعدة يتحول الأيزومر آزو الى أيون سالب (أنايون) ثم يفقد جزيئسة نتروجين ويتكون أيون الكيل سالب الكاربانيون المقابل

$$-C = N - NH_2 \xrightarrow{\overline{H_1O}} -C = N - NH \longrightarrow -C - N = NH \xrightarrow{\overline{H_1O}}$$

3- ان الكاربانيون المنكون يكون غير مستقر ويكتسب بروتوناً بسرعة من المذيب .

$$\begin{array}{ccc}
H & H \\
 & | \\
 -C & \xrightarrow{H_2O} & -C - H + OH \\
 & | \\
 & | \\
\end{array}$$

منـــال :-

التفاعـلات الخاصـة بالألديهيـدات :-تفاعلات النحسدة :

هذاك تفاعلات خاصة بالألديهيدات تتعلق بوجود ذرة الهيدروجين المرتبطة بمجموعة الكربونيل ، وتعتبر الألديهيدات مواد مختزلة قوية لذلك فإنها تتأكسد بسهولة . فالألديهيدات تختزل محلول فهلنج (Fehling) (محلول قاعدي يحتوي على معقد طرطرات النحاس) الي أكسيد النحاسوز الأحمس ، وتخترل كالمسف طولسوين (Tollen) [محلول نترات الفضة النوشادرية] الى فلز الفضة .

$$R - C - H + Ag(NH3)2+ \xrightarrow{NH3} R - C - O + Ag \downarrow$$

ويلاحظ من المعادلة أن الغضة قد اخترات من حالة Ag^* في مركب * $Ag(NH_3)_2$ الي فلز الغضة وتترسب الغضة على جدار أنبوية الأختبار بشكل مسرآة وكاشف طسولين لا يستجيب الكيتونسات المذاك يستعمل هذا التفاعل التميز بين الألديهيدات والكيتونات (عدا كيتونات α – هيدوكميل

O OH

$$|I \quad I|$$
 $R - C - CH\dot{R} + Ag(NH_3)_2^+ \xrightarrow{NH_3} R - C - C\dot{R} + Ag \downarrow$

ويعطى اختبار موجب لأن الكحول يتأكمن الي كيتون بواسطة كاشف طولين)

$$\mathbf{R} = \mathbf{C} - \hat{\mathbf{R}} + \mathbf{Ag}(\mathbf{NH_3})_2^+ \xrightarrow{\mathbf{NH_3}}$$
 لا تفاعل

وتتأكسد الألديهيدات بسمهولة السي أحماض كربوكسيلية بواحدة من العوامل المؤكسدة التالية :

1- نثائي كرومات الصوديوم .

2- برمنجنات البوتاسيوم .

-3 أكسيد الفضة (Ag₂O)

4- ثالث أكسيد الكروم .

الأسئل_ة

1-اعط الأسماء النظامية لأشباه الألديهيدات والكيتونات التي صيغتها الجزيئية $C_8H_{10}O$. ما عدد أشباه الألديهيدات والكيتونات المتوقعة أمركب يحتوي على حلقة بنزين وصيغته الجزيئية هي C_8H_8O ؟

أ - بروبانال و 1- بروبانول

ب 2- بنتانون و 2- بروبانول

ج_- بنتان وبنتانال

O د اسيتوفينون (C₆H₅CH₂CH₂OH) و فينيل ليثانول (C₆H₅CH₂CH₂OH) د اسيتوفينون (C₆H₅CH₂CH₂OH)

3- اكتب معادلات تحضير المركبات التالية : مستعيناً بطرق تمت مناقشتها

$$CH_3CH_2CCH_3 \longrightarrow \bigcirc O$$

$$CH_3CH_2CCH_3 \longrightarrow \bigcirc O$$

$$CH_3 \longrightarrow \bigcirc O$$

$$CH_3 \longrightarrow \bigcirc O$$

$$CH_3 \longrightarrow \bigcirc O$$

4- أ - وضبح بمعادلات كيف يمكنك تحضير حامض اللاكتيك

ب - أي من الأشباه الفراغية لحامض اللاكتيك تتوقع أن تحصل من هذا التفاعل؟

5- أكمل التفاعلات التالية:

$$CH_3MgBr + CH_2O \xrightarrow{a_1,a_2} \xrightarrow{H_2O} \xrightarrow{H_2O}$$

6- أكتب لاصيغ التركيبية لناتج نفاعل البروبانول مع كل من الكواشف التالية :- أ- الكلام المائي . NaBH4 - أ

ب-هيدروكسيد أمين .

جــ محلول برمنجنات البوتاسيوم البارد المخفف .

د- Br2 من حامض الخليك .

Ag (NH₃)₂+ -_-

و- فنيل هيدرازين

ز- C6H5MgBr أولاً من ثم مع الماء .

7- أعط الصيغ التركيبية لكل من المركبات أ - د .

8- في سلسلة التفاعلات أدناه توضيح لكيفية زيادة سلسلة الكربسون في جزيئسة الألديهايد . أكتب الصيغ التركيبية للمركبات الوسطية .

9- أذكر نفاعل كيميائي بسيط يمكنك بواسطته التمييز بين:

أ- بنزالديهايد وكحول البنزيلي .

ب- هكسنال و هكسان

جـــ - 2 - - هكسانول و 2- **هكسانو**ن

د- نتائى أئيل ليئر وبنتال

10- ضمع الكواشف المناسبة في كل من التفاعلات التالية :

الباب الناسع الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها

الباب التاسع

" الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها " " Carboxylic acids and its derivatives "

<u>امثيلة:</u>

وعند النظر لهذه نجد ان مجموعة الكربوكسيل من الناحية الشكلية تتكون من مجموعة كربونيل ومجموعة هيدروكسيل ويتوقع من ذلك أن تكون لهذه المركبات خواص مركبات الكربونيل بالإضافة الي خواص الكحولات . ولكن كما سنلاحظ فيما بعد أن هذا لا يمثل بشكل دقيق خواص مجموعة الكربوكسيل .

صيغ كيكولة

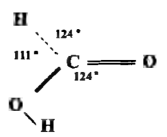
مبيغ مكثفة

صيغة لؤيس



تركيب الأحماض الكربوكسيلية :-

تستعمل ذرة كربون مجموعة الكربوكسيل ثلاث مدارات مهجنة 'sp² للترابط مع أكسجين مجموعة الهيدروكسيل ، وأكسجين الكربوكسي (الكربونيل) والسي ذرة هيدروجين أو الي مجموعة عضوية (ألكيل أو أريل) . أن هذه المدارات الثلاث تقسع جميعها في مستوي واحد . أما أوربيتال P الباقي غير المهجن على ذرة الكربون فإنه يكون رابطة مع المدار P لأكسجين الكربوكسسي . ان زوايسا السروابط لحسامض الفورميك مقاربة لزوايا الروابط التي تعملها مدارات sp² الثلاث



يتم تسمية الأحماض الكربوكسيلية حسب نظام (IUPAC) بإضافة المقطع اللاحق (ويك) (Oic) الي أسم الألكان المقابل لأطول سلسلة مستمرة للحامض الكربوكسيلي تحتوي علي مجموعة الكربوكسيل (ان كتابة اسم المركب بالانجليزية يتطلب حذف الحرف e من اسم الألكان alkane وإضافة المقطع اللاحق (oic) . ترقم السلسلة بحيث يعطي ذرة كربون مجموعة الكربوكسيل الرقم 1 دائماً وتطبق قواعد التسمية الأخري كما هي . ويسبق اسم المركب كلمة حامض كما هو متبع في تسمية الأحماض اللاعضوية حامض الهيدر وكلوريك مثلاً :

والجدول التالي يحتوي على الأسماء الشائعة والأسماء النظامية (IUPAC) لـ بعض الأحماض الكربوكسيلية .

اسماء وتراكيب بعض الأحماض الكربوكسيلية

التركيب	الأسم الشائع للحامض	اسم الحاميض
НСО₂Н	حامض القورميك	حامض میڈاٹویك
CH ₃ CO ₂ H	حاءض الأسينيك	حامض ايثانويك
CH ₃ CH ₂ CO ₂ H	حامض البروبيك	ھامط <i>ن</i> بروباتریك
CH ₃ (CH ₂) ₂ CO ₂ H	حلمض بيونريك	حامض بيوتاتويك
CH ₃ (CH ₂) ₃ CO ₂ H	حامض فالاريك	حامض بنثاتويك
CH ₃ (CH ₂) ₄ CO ₂ H	حامض كابرويك	حام <i>ض هکسانویگ</i>
CH ₃ (CH ₂) ₅ CO ₂ H	حامض ابناتتك	حامض هيبنائويك
CH ₃ (CH ₂) ₆ CO ₂ H	حامض كابريك	حامض أوكسفاتويك
CH ₃ (CH ₂) ₇ CO ₂ H	حامض بلاركونك	حامض نوناتويك
CH ₃ (CH ₂) ₈ CO ₂ H	حامض كابريك	حامض ديكاثويك
$CH_3(CH_2)_{10}CO_2H$	حامض لوريك	حامض نوييكاتويك
CH ₃ (CH ₂) ₁₂ CO ₂ H	حامض ميريستك	حامض تثر انبكاثو يك
CH ₃ (CH ₂) ₁₂ CO ₂ H	حامض میریسنگ	<i>ن</i> تترانیکاتویگ

وفيما يلي بعض الأمثلة الإضافية في التسمية وقد اخترنا بعض الأحماض الكربوكسيلية التي تحتوي على مجاميع أخري فعالة أضافة لمجموعة الكربوكسيل

Br CH₃ OH

| | |

CH₃CHCO₂H CH₃CHCO₂H CH₃CHCO₂H

β α 7 6 5 4 3 2 1

طابق - 2 - هيروکس - 6 مثمل هيئاتويگ حامض - 2 - برومو بروبيونيگ

وتسمي حلقة البنزين في مركب الأحماض الكربوكسيلية حسب أهميتها فان كانست مجموعة معوضة في سلسلة كربون اليفاتية طويلة يعطي لها اسم جذر الفينيل أما اذا كانت مجموعة الكربوكسيل مرتبطة مباشرة بها فعندئذ يسمي الحامض مشتقاً لحامض البنزويك .

الخسواص الفيزيائيسة:

تعتبر الأحماض الكربوكسيلية مواد قطبية لجزيناتها القابلية على تكوين روابط هيدروجينية مع بعضها وكذلك مع جزينات الماء .

$$R - C$$
 $O ... H - O$ روابط میدروجینیة $C - R$ جزینات قعامض مع بعضها $C - R$ و بات قعامض مع بعضها

$$R-C$$
 $O-H...O$
 H
 $M = C$
 OH

ررابط ميدروجينية بين جزيئات الحامض وجزيئات الماء

لذلك فإن درجات غليان الأحماض الكربوكسيلية تكون أعلى من المتوقع بسبب الروابط الهيدروجينية البينية هذه . والأحماض الكربوكسيلية ذات الوزن الجزيئي المنخفض سهلة الذوبان في الماء لكن قابلية الذوبان نقل مع زيادة الوزن الجزيئي للحامض (بعد

الكربون الرابع) والجدول التالي يتضمن قائمة بدرجات الإنصهار والغليان وكذلك الذوبانية في الماء لبعض الأحماض الكربوكميلية غير المتفرعة.

الخواص الفيزياتية لبعض الأحماض الكربوكسيلية

الذوباتية في الماء جم/	28 16 11 A - 12	درجة الانصهار	الحامض
100 مل	ترجه انقیان	در چه اوسمهار	التعمس ا
a	101	8.4	<u>قورمی</u> ك
α	118	16.6	اسرتيك (الخليك)
α	141	21-	بروبونيك
α	164	5-	يبوثريك
4.97	186	34-	فالريك
0.97	205	3-	هكستورك
24 %	223	8-	هيثاتويك
0.68	239	17	اوكتاثويك
0.02	255	15	نوناتويك
0.015	270	32	دېكاتوپك
0.009	280	29	او ندیکاتو پاک
0.05	299	44	دودېكاتوړگ
บ.บจ	277	44	بوبتريوت

صفة الحامضية :-

المركبات التي تحتوي علي مجموعة الكربوكسيل من حامضة حامضة حامضة فعند إذابة حامض الكاربوكسيلي في الماء (حامض الخليك مـثلاً) بحـدث الإنزان التالى :

$$CH_3CO_2H + H_2O \implies CH_3CO + H_3O$$

ويتراوح ثابت الحموضة (الحامضية) Ka لمعظم الأحماض الكربوكسيلية بين 5 - 15 . ان مقدار ثوابت لتفكك هذه تجعل المركبات الكربوكسيلية من المركبات الحامضية الضعيفة . فمحلول 0.1 مولاري لحامض الخليك يتأين بحدود 1.3 فقط بينما نتأين الحوامض مثل 1.3 + 1.3 فقط بينما نتأين الحوامض مثل 1.3 + 1.3 فقط بينما نتأين الحوامض مثل 1.3

وعلى الرغم من ذلك فإن الأحماض الكربوكسيلية صفة مميزة وهمي أقسوي حامضية بكثير من الماء ($Ka = 10^{-14}$) والكحولات (ثابت التفكك لكحول الأثيان $Ka = 10^{-16}$). وهنا نتسائل لماذا يكون حامض الخليك أكثر حامضية من كحول الأثيان النفحص الآن تركيب كل من المركبين ولنقارن الثبات النسبي للشحنة السالبة في الأيونات الناتجة عن تأينهما .

$$CH_3CH_2OH + H_2O \rightleftharpoons CH_3CH_2O^- + H_3O^+$$
 $CH_3CO_2H + H_2O \rightleftharpoons CH_3CO_2^- + H_3O^+$

ان الشحنة السالبة في أيون الأيثوكسيد موقعية على ذرة أوكسجين واحدة مما يجعل الأبثوكسيد قاعدة قوية لأن هذه الشحنة المركزة تجذب البروتون نحوها بقوة مما تقلل تأين الكحول .

أما الأيون الأسبتات (الخلات) فإن الشحنة على مجموعة الكربوكسيل تكون موزعة على نرتين أكسجين لذلك لا يمكن تمثيل أيون الأسبتات بتركيب بنائي واحد (كما موضح في المعادلة السابقة) ويمكن كتابة تركيب بنائي مكافئ آخر فقط في موقع الشحنة .

ان أيون الكربوكسيل (الأسيتات) هو هجين لهذين المركبين ويمكن كتابــــة الشـــكل الهجيني بالصيغة التالية .

$$CH_3 - C_{1/2}^{1/2} = 0$$
 $CH_3 - C_{1/2}^{1/2} = 0$

ومن هذه الصبغة نستنتج أن الشحنة السالبة موزعة على ذرتين أكسجين مما يقلل من جذب البروتون له . وكلما توزعت الشحنة في أيونات الكربوكسيلات كلما زادت حامضية المركب الكربوكسيلي . ولكي نقارن حامضية المركبات التالية :

$$CI_2CH_2CO_2H$$
 $CICH_2CO_2H$ CH_3CO_2H $CH_3CH_2CO_2H$ (4) (3) (2) (1)

سوف نأخذ حامض الخليك (2) كأساس للمقارنة هذه . يختلف حامض البروبيونيك (1) عن (2) بمجموعة مثيل . ان لمجموعة المثيل هذه المقدرة علي حث الألكترونات بإتجاه ذرة الكربون - م لمجموعة الكربوكسيل مما يزيد من تركيز الشحنة السالبة على الكربوكسيلات ويجعلها أكثر قاعدية وبذلك يكون حامضية حامض البربيونيك حامضاً أضعف من حامض الخليك . كما في الجدول التالي :-

اسماء وتراكيب بعض الأحماض الكربوكسيلية

pka	Ka	الحامسض
4.74	1.8 × 10 ⁵	CH ₃ CO ₂ H
2.59	2.6 × 15 ⁻³	FCH₂CO2H
2.86	1.4 × 15 ⁻³	ClCH₂CO₂H
2.90	1.3 × 15 ⁻³	BrC ₂ CO ₂ H
3.180	6.7 × 15 ⁻⁴	ICH₂CO₂H
0.23	0.59	F ₃ CCO ₂ H
0.64	0.23	Cl₃CCO₂H
3,83	1.5 × 10 ⁻⁴	НОСН2СО2Н
2.46	3.4 × 10 ⁻³	NCCH ₂ CO ₂ H
4.31	4.9 × 10 ^{.5}	H ₅ C ₆ CH ₂ CO ₂ H

وعلى العكس فإن احلال نرات ذات سالبية كهربائية عالية مثل الكاور كما في (3) و (4) نميل الي سحب الكثافة الإلكترونية من نرة الكربون – α نحوها وبذلك تقلل من الكثافة الألكترونية حول نرات الأكسجين وتزيد حموضة الحامض . ان pka لحامض كلورواستيك (3) اعلى من حامض الخليك (3) بـ 1.9 وحدة .

ان تأثير الحث لمجموعة الكلور أو أي مجموعة معوضة يقل كلما ابتعدت المجموعة عن مركز الشحنة السالبة - أيون الكربوكسي ، ونتوقع مثل هذا الفرق في التأثير لأن التجاذب الألكتروستاتيكي بين الشحنات المختلفة تتناسب عكسياً مالمسافة بينهما .

تحضير الأحماض الكريوكسيلية: -

أ- أكسدة الكحولات الأولية والألديهيدات:

- من الألديهيدات:

RCHO
$$\xrightarrow{Ag (CH_3)_2 + OH}$$
 RCO₂H

من الكحولات :

$$RCH_2OH \xrightarrow{1. KMnO_4} RCO_2H$$

ب- أكسدة كيتوثات المثيل:-

O
$$R - C - CH_3 \xrightarrow{X2 / NaOH} R - COH + CHX_3$$

جـ- التحلل المائي للنترلات (Nitriles) :

- تحتوي النتريلات على مجوعة السيانيد (CN -) الفعالة .

وتعاني هذه المركبات تحللاً مائياً في الوسط الحامضي أو الوسط القاعدي ليعطي مولاً واحداً من الحامض الكربوكسيلي ومولاً واحداً من الأمونيا .

$$R - CH_2X + CN^- \longrightarrow RCH_2CN \xrightarrow{H^-} RCH_2COOH + NH_4^+$$

$$0H \longrightarrow RCH_2COO^- + NH_3$$

وكما لا حظنا سابقاً أن جميع تفاعلات إضافة الماء الي الرابطة غير المشبعة وكما لا حظنا سابقاً أن جميع تفاعلات الخ) تكون بطيئة جداً بدون عامل مساعد ، وتستعمل لتعجيل تفاعلات النحلل المائي أحماض أو قواعد كعوامل مساعدة كما موضح في المثال التالى :

$$CH_2C \equiv N + 2H_2O \xrightarrow{H_2SO_4} CH_2COOH + NH_4 + HSO_4$$

وتحضير النترلات مباشرة وبسهولة من هاليدات الألكيل وذلك عن طريق الإستبدال الباحث عن النواة من قبل الكاشف "CN

$$CH_3(CH_2)_8CH_2Br \xrightarrow{N_8CN} CH_3(CH_2)_8CH_2Br$$

$$H_2O/H + CH_3(CH_2)_9CO_2H$$

ويمكن الحصول على حوامض α هيدروكسي وذلك بإضافة HCN السي الرابطة C=0 للحصول على السيانوهيدرين أولاً ثم التحلل المائي لمجموعة النتريك .

$$\begin{array}{c} R \\ R \end{array} C = O + HCN \Longrightarrow \begin{array}{c} R \\ R \end{array} C \xrightarrow[R]{OH} \begin{array}{c} OH \\ H' \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R - C - COOH \\ R \end{array}$$

هامش a - هردروکسي سياتو هردرين

ونتبع الخطوات التالية في ميكانيكية التحلل العائي المحفز بالحامض النترالات:

1-
$$RC \equiv N + H^+ \Longrightarrow RC \equiv NH$$

2- RC = NH + H₂O
$$\rightleftharpoons$$
 RC = NH \rightarrow RC = NH + H⁺
HOH OH

3- ان المركب الناتج في الخطوة 2 هو في الحقيقة التوترمر غير المستقر للأميد

OH O
$$R - C = NH \implies R - C - NH_2$$

مثال على تحضير حوامض - ه هيدروكسي

O OH HO O

$$CH_{3}CH_{2}-C-CH_{3} \xrightarrow{HCN} CH_{3}CH_{2}-C-CN \xrightarrow{HCl} CH_{3}CH_{2}-C COH$$

$$CH_{3} CH_{3} CH_{3}$$

د - كرينة كواشف جرينبارد : -

يمكن تحضير الأحماض الكربوكسيلية أيضاً من هاليدات الألكيل وذلك بتحويل الهاليد أولاً الى كاشف جرينيارد ومن ثم جعل الكاشف يتفاعل مع ثاني أكسيد الكربون

ويطلق على تفاعل كاشف جرينيسارد مع ثاني أكسيد الكربون بالكربنة (Carbanation) .

وميكانيكية التفاعل لا تختلف في الواقع كثيراً عن تفاعل إضافة كاشف جرينيارد الي مجموعة كربونيل . ففي الخطوة الأولى من التفاعل يضاف الكاشف الي ثاني أكسيد الكربون مكوناً ملح المغنسيوم للحامض الكربوكسيلي الذي يحرر الحامض منه بإضافة حامض معنني له .

 $R MgX + C \longrightarrow RCOO^{-}MgX \xrightarrow{H^+} RCOOH + Mg^{++} + X^{-}$

$$CH_{3} \xrightarrow{CH_{3}} CH_{3} \xrightarrow{MgBr} CH_{3} \xrightarrow{CO} \xrightarrow{H} CH_{3} \xrightarrow{COOH} CH_{3}$$

هـ- تفاعلات الأكسدة الخاصة بالمركبات الأرومانية:

ان الألكانات أو حلقة البنزين لا تكون فعالة اتجاه العوامل المؤكسدة . الا ان البنزين يجعل مجاميع الألكيل المرتبطة حساسة اتجاه تفاعلات الأكسدة بصورة عامة . (الأكسدة بالبرمنجنات ، ثاني كرومات ... النخ) . فالتفرع الجانبي (الألكيل) لحلقة البنزين يتأكسد كربوكسيل :-

تفاعلات الأحماض الكريوكسيلية :-

يمكن ان تصنف تفاعلات الأحماض الكربوكسيلية الى أربعة أنواع:

- 1- تفاعلات تتعلق بحامضية الرابطة (O-H) .
 - 2- تفاعلات تحدث على سلسلة الهيدروكريون.
- 3- تفاعلات تتعلق بكاربونيل مجموعة الكربوكسيل.
 - 4- فقدان ثانى أكسيد الكربون .

أ - تفاعلات الرابطة (O - H) الحامضية:

1- تكوين أملاح لاعضوية:

نتفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع الفلزات محررة الهيدروجين وملح الفلز للحامض الكربوكسيلي .

O
$$| | |$$
RC OH + Na \longrightarrow RCONa + H₂ \uparrow

وتتكون هذه الأملاح أيضاً من تفاعل الأحماض الكربوكسيلية مسع القواعد أو مسع الكربونات أو البيكربونات

<u>2- الأستسرة :-</u>

من النفاعلات المعرفة والمتعلقة برابطة (O – H) أيضاً أسترة الأحمــاض الكربوكسيلية بواسطة الدايزوميثان (diazomethane) حيث يتكون اســـتر المثيـــل للحامض مع تحرر غاز النتروجين

O O II RCO₂ + CH₂N₂
$$\longrightarrow$$
 RCO₂CH₃ + N₂↑ hiv length

ويتم النفاعل بواسطة الخطوتين التاليتين :

O O II II
$$RC - O^- + CH_3 N_2 \longrightarrow RCOCH_3 + N_2 \uparrow$$

مئـــال :-

ويمكن تحضير الأسترات أيضاً من تفاعل أمسلاح الصسوديوم أو الفضسة للأحمساض الكاربوكسيلية مع هاليدات الألكيل عن طريق تفاعلات التعويض (الإستبدال) الباحثة عن النواة SN2 . في مثل هذه التفاعلات بجب أن نختار الهاليد المناسب بحيست لا

يكون التفاعل مصحوباً بتفاعل حذف HX منه بسبب وجود أيونسات الكربوكسيلات القاعدية في محيط التفاعل . ونتوقع في حالة هاليدات الألكيل الثالثية خاصة ان تكون تفاعلات الحذف منافساً شديداً لتفاعلات التعويض الباحثة عن النواة .

وفيما يلى مثال توضيحي لتفاعل حذف HX المنافس.

ب- تفاعلات تحدث على كربونيل مجموعة الكربوكسيل:-

تشبه مجموعة الكربونيل في الأحماض الكربوكسيلية في قطبيتها لمجموعة كربونيل الألديهيدات والكيتونات . حيث تنزاح الكثافة الإلكترونية نحو الأكسجين .

لذلك فمن الطبيعي ان نتوقع ان تحدث تفاعلات الإضافة الباحثة عن النسواة المحفرة بالقاعدة أو بالحامض التي تمت دراساتها في فصل الألديهيدات والكيتونسات علسي كربونيل مجموعة الكربوكسيل.

1- تفاعلات الإضافة المحفزة بالقواعد:-

نادرة التطبيق وذلك لأن القواعد المستعملة سوف تعادل الحامض وتحولها الي أيون الكربوكسيلات .

$$\begin{array}{ccc}
O & & \\
CH_3 C OH + RO & \Longrightarrow & CH_3CO_2 + ROH
\end{array}$$

ومن النفاعلات النادرة المعروفة في هذا الصدد هو نفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع الأمونيا أو الأميدات. فعند امرار غاز الأمونيا خلال حامض البيوتريك مثلاً في 180 م يتكون البيوتر آميد (Butryamide).

ويحدث هذا التفاعل بمرحلتين : يتعادل الحامض مع الأمونيا في مرحلة النفاعل الأولى ويتكون ملح الأمونيوم للحامض الكربوكسيلي .

ويتم هذا التفاعل حتى في درجات الحرارة المنخفضة وإن ملح الأمونيوم الناتج يكون ثابتاً في درجات الحرارة الإعتيادية . ولكن تسخين هذا الملح في درجات حرارة عالية يؤدي الى فقد جزيئة ماء وتكوين الأميد (المرحلة الثانية من التفاعل) .

$$\begin{array}{ccc}
O & O \\
II & II \\
CH_3CH_2CH_2CONH_4 & \xrightarrow{185 C^2} & CH_3CH_2CH_2CNH_2
\end{array}$$

ان سبب حدوث التفاعل هذا يرجع الي تفكك ملح الأمونيوم الي الحامض الكاربوكسيلي والأمونيا لكونه ملحاً لحامض وقاعدة ضعيفين ، ثم مهاجمة الأمونيا للذرة كربون مجموعة كربونيل الحامض كاشف باحث عن النواة يصحبها لفظ جزيئة ماء:-

$$\begin{array}{cccc}
O & O & O \\
R C O^{-}N^{+}H_{4} & \rightleftharpoons RCOH + NH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{ccccc}
O & O & O & O \\
\parallel & \parallel & \parallel & \parallel \\
RCOH & \rightleftharpoons R - C - OH & \rightleftharpoons RC - OH_{2} & \rightleftharpoons RCNH_{2} + H_{2}O
\end{array}$$

$$\begin{array}{ccccc}
+ & NH_{3} & NH_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{ccccc}
NH_{3} & NH_{2}
\end{array}$$

2- تفاعلات الإضافة المحفزة بالحامض:-

ان معظم تفاعلات الإضافة الباحثة عن النواة تتم بوجود عامل مساعد حامضي فالأحماض الكربوكسيلية تتفاعل مع الكحولات بوجود كميات محفزة من حامض معدني يتكون الأستر ويسمى هذا التفاعل بالأسترة (Esterification) .

$$\begin{array}{ccc}
O & O \\
\parallel & & \parallel \\
CH_3COH + CH_3CH_2OH & \rightleftharpoons & CH_3COCH_2CH_3 + H_2O
\end{array}$$

والملاحظ ان النفاعل يصل الي حالة الإنزان ، ومثلما هي الحالة مع أي من عمليات الإنزان من الممكن ان يدفع النفاعل الي احد الإنجاهين وذلك عن طريق السيطرة على النواتج أو المواد المتفاعلة ، فعند زيادة تركيز أي من المواد المتفاعلة سيزاح الإنزان نحو اليمين (أي نحو تكوين النوائج) .

وفي حالة الإتزان سوف يحتوي مزيج النفاعل على نسبة أعلى من أستر المثيل والماء . ويمكن أيضاً إزاحة الإتزان نحو اليمين وذلك بإزالة أحد الناتجين حال تكونه .

فإن إزالة الماء بإستمرار من إناء التفاعل سوف تؤدي الي دفع التفاعل بإتجاه تكوين كمية أعلي من الأستر . لقد توصل الباحثون عبر تجارب عملية الي ميكانيكية الأسترة المحفزة بالحامض وتتضمن الخطوات التالية .

ميكاتيكية الأسترة الحفزية:

اولاً: - الخطوة الأولى سريعة وتتضمن إضافة البروتون السي كربونيــل الحسامض الكربوكسيلى : -

<u>تُاتِياً</u> : بطينة .

OH
$$CH_{3}C-OH \stackrel{\text{i.i.s.}}{\rightleftharpoons} CH_{3}C-OH$$

$$CH_{3}\ddot{O}H \qquad CH_{3} H$$

ثَالثاً: خطوة سريعة (فقد بروتون)

رابعاً: خطوة سريعة أخري (إضافة بروتون)

فامساً:-

سلاساً : خطوة سريعة (فقد بروتون)

OH
$$CH_{3}C - OCH_{3} \stackrel{\stackrel{\cdot}{\longleftarrow}}{\rightleftharpoons} CH_{3}C \stackrel{\bullet}{\bigcirc} OCH_{3}$$

ان كيفية التوصل الي هذه الميكانيكيات تعتمد على تجارب تتضمن استعمال نظير الأكسجين (أكسجين 018). لتأخذ المثال التالى:

تم استعمال كحول المثيل المحتوي على \mathbf{O}^{18} وحامض البنزويك للحصول على بنزوات المثيل . ووجد ان الأستر الناتج يحتوي على \mathbf{O}^{18} فقط وليس الماء .

O O
$$||$$
 $C_6H_5COH + CH_3O^{18}H \implies CH_3CO^{18}CH_3 + H_2O$

وتستبعد هذه النتاتج احتمال حدوث النفاعل حسب الميكانيكية التالية .

O O II II C₆H₅C - O
$$^{-}$$
H $^{+}$ + CH₃O 18 H $_{2}$ $^{+}$ \longrightarrow C₆H₅COCH₃ + H₂O 18 ماء بحتری علی نظیر الأکسجین 018

والتجربة الثانية - التحلل المائي الأستر - تدعم تكوين ناتج وسطي متماثل في حالة إتزان (الخطوة الثالثة في تفاعل الأسترة) وتستبعد تكوين الناتج عن طريق الإستبدال الباحث عن النواة المباشرة.

$$\begin{array}{c}
^{18}O \\
C_6H_5C - O CH_3 \\
H \\
H
\end{array} \Longrightarrow
\begin{bmatrix}
^{18}O \\
H \\
O C O \\
H \\
C_6H_5
\end{bmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
^{18}O \\
CH_3 \\
H \\
C_6H_5
\end{bmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
^{18}O \\
H \\
C_6H_5
\end{bmatrix}$$

ومن تفاعلات الإضافة الباحثة عن النواة تفاعل الأحماض الكاربوكسيلية مع كلوريد النايونبل ($SOCl_2$: thionyl chloride) أو خماسي أو ثلاثي كلوريد الفسفور أو بروميداتها . وتنتج عن هذه التفاعلات هاليدات الأسيل (Acyl halides) .

جـ - تفاعلات تحدث على سلسلة الهيدروكريون :-

يدخل جزء الألكيل أو الأريل (الجزء الهيدروكربوني للحامض) للحامض الكربوكسيلي التفاعلات الخاصة بالألكانات والمركبات الأرومانية . فمثلاً أن حامض البيوتريك يتفاعل مع الكلور موجود الضوء أو الحرارة ليعطي مزيجاً من مشتقات الكلور لحامض البيوتريك .

وتزاح ذرة الهيدروجين α عند تفاعل الحامض الكربوكسيلي مع الهالوجينات بوجود ثلاثي هاليد الفوسفور بنفس الطريقة التي تتفاعل بها مركبات الألديهيدات أو الكيتونات المحتوية على هيدروجين - α مع الهالوجينات .

O
$$Br$$
 $| | | CH_3CH_2CH_2COH \xrightarrow{Br2/P} CH_3CH_2CHCO_2H + HBr$

يتفاعل البروم في هذا التفاعل مع شكل الأينول (enol – form) لبروميد الأسيل (يسهل ثلاثي بروميد الفوسفور عملية التفاعل وذلك بتحويل الحامض السي بروميد الأسيل الذي يتحول الي شكل الأينول أسرع عن الحامض نفسه) .

$$R - CH_2 - C \xrightarrow{O} R - CH_2 - C \xrightarrow{O} R - CH = C \xrightarrow{O-H} Br$$

$$Br - Br$$

$$\begin{array}{c|cccc}
R - CHC & & & & & O \\
& & & & & & & & \\
& & & & & & & \\
Br & & & & & & \\
Br & & & & & & \\
\end{array}$$

بروميد الأسيل المتكون يتفاعل بنفس الطريقة السابقة . وتعاد الخطوات أعلاه . ويستعمل الفوسفور مع الهالوجين أيضاً في هذه التفاعلات ويسمي هذا التفاعل باسمم مكتشفيها هل – فولهارد – زيلنسكي (Hell – Valhard – Zelinsky) ويمكن تكرار تفاعل الهلجنة حسب ذرات الهيدروجين – م .

CH₃COOH Cl₂P ClCH₂COOH Cl₂P Cl₂CHCOOH Cl₃CCOOH Cl₃CCOOH لاكلى التعريض ثنائي التعويض أخلاقي التعريض

ان سهولة حدوث التفاعل في هذا الموقع (الكربون – α) يجعله ذا أهمية كبيرة في تفاعلات التحضير (تفاعلات التعويض الباحثة عن النواة لهاليدات الألكيل) .

$$R-CHCOOH + 2NH_3 \longrightarrow RCHCOOH + NH_4X$$
 $|$
 X
 NH_2

د- تفاعل إزالة مجموعة الكربوكسيل :-

تدخل الأحماض الكربوكسيلية تفاعلات تحل فيها نرة هالوجين محل مجموعة الكربوكسيل .

وتسمي التفاعلات التي تفقد فيها جزيئة عضوية ذرة كربون أو أكثر بـــ تفاعلات خفض التركيب (Hunsdiecker) . ففي تفاعل هانس دايكر (Hunsdiecker)

ينبعث غاز ثاني أكسيد الكربون عند معاملة ملح الفضة لحامض الكربوكسلي مع البروم أو اليود ويحصل هاليد الكيل بذرة كربون أقل مما للحامض الكربوكسلي الأصلى.

O

II

$$CH_3CH_2CH_2COAg \xrightarrow{Br_2} CH_3CH_2CH_2Br + CO_2\uparrow + AgBr$$

ويظهر ان التفاعل بنبع مسار ميكانيكية الجذر - الحر وحسب الحطوات التالية :-

$$O \qquad O \qquad || \\ RCO^{-}Ag^{+} + Br_{2} \longrightarrow RCOBr + AgBr \qquad -1$$

$$O \qquad O \qquad || \\ RCOBr \longrightarrow RCO^{-} + Br^{-} \qquad -2$$

$$O \qquad || \\ RCO^{-} \longrightarrow R^{+} + CO_{2} \uparrow \qquad -3$$

$$O \qquad O \qquad || \\ || \qquad || \qquad ||$$

RBr + RCO'

R' RCOBr

مشتقات الأحماض الكربوكسيلية :-

مشتقات الأحماض الكربوكسيلية هي :

1- الأسترات .

-4

- 2- الأميدات .
- 3- هاليدات الأحماض.
 - 4- الأنهايدرات ،
 - 5- الأملاح .

وهذه المشتقات وغيرها تتحول الي الحامض الكربوكسيلي بالتحلل المسائي ومكن أكثر المشتقات أنتشاراً هي الأسترات (Esters) حيث تختلف صيغتها التركيبيسة عن الحامض الكربوكسيلي بوجبود مجموعية ألكوكسيل (RO) بدلاً من الهيدروكسيل . وهكذ يمكن أن يقال لهاليدات الأسيل (Acyl halides) أو هاليدات الحامض (Acyl halides) ان نرة هالوجين (بروم ، كلور ، يود ..) قد حلت محل مجموعة الهيدروكسيل في جزيئة الحامض .

$$R - C = O - H$$

$$R - C - O - H$$

$$R - C = X$$

$$R - C - O - H$$

$$R - C = X$$

ويمكن الحصول علي أنهايدريد الحامض (Acid anhydride) نتيجة رفع جزيئة ماء من جزيئيتين للحامض الكربوكسيلي وله التركيب العام التالمي :

وتعتبر الأملاح الكربوكسيلية على هذا الأساس أيضاً مشتقات لها لأن عند تفاعلها مسع الماء يتكون الحامض الكربوكسيلي .

$$R - C = \begin{pmatrix} O \\ OM \end{pmatrix} + H_2O \implies R - C \begin{pmatrix} O \\ OH \end{pmatrix} + MOH$$

$$(\psi = W)$$

تسمية مشتقات الأحماض الكريوكسيلية :-

1- الأسترات Esters

في تسمية الأسترات يستبدل المقطع يك (ic) من الأسم الحامض بالمقطع آت (ate) ويتكون اسم الأسترات من اسم مجموعة الألكيال شم اسم مجموعة الكربوكسيلات كما في:

O II CH₃ CH₂CO CH₃ الأنكيل (مثيل بروبيونات) الحامض (مجموعة الكربوكسيلات)

-: Amides الأميدات -2

يحذف المقطع يك من اسم الحامض الكربوكسيلي وتضاف لفظة أميد .

0 || CH3CH2CNH2 |سم الحامض + أميد ناقصاً يك (بروبيون أميد)

-: Acid halides الحامض -3

يستبدل المقطع يك من اسم الحامض الكربوكسيلي بالمقطع يل (yl) وتضاف لفظة هاليد في مقدمة الأسم

CH₃ O

ا ||

CH₃CHCH₂CCI

الماليد اسم الحامض + يل كلوريد 3 – مثيل بيوتالويل

-: Anhalides الأنهايدريدات -4

في الأنهايدريدات المتناظرة تضاف كلمة أنهايدريد الى اسم الحامض المشتق .

O O || || CH₃ C O C CH₃

انهايدريد الأسينيك (الخليك)

أما اذا كان الأتهايدريد غير منتاظر (مشتق من حامضين مختلفين) يوضع اسم كل من الحامضين بعد كلمة أنهايدريد .

O O || || CH₃ C O C CH₂ CH₃

اتهايدريد أسيتيك بروبيونيك

<u>5- الأملاح:-</u>

تسمى ينفس طريقة الأسترات ويضاف اسم الفلز (بدلاً من اسم الألكيـــل فســـي الأسترات)

O II CH₃CH₂COK

بروبيونات البوتاسيوم

الخواص الفيزياتية:-

ان وجود مجموعة الكربونيل يجعل مشتقات الحامص الكربوكسيلي مركبات قطبية . ان درجات غليان الأسترات والأنهيدرات والهاليدات هي مقاربة السي درجسة غليان الألديهيدات والكيتونات ذات الوزن الجزيئي المقارب لها . أما الأميدات فلها درجات غليان عالية جداً (معظم هذه المركبات تكون صلبة متبلورة في درجات

الحرارة العادية . وذلك بسبب قابليتها على تكوين روابط هيدروجينية بــين جزيئاتهـــا (بينية) .

ولنفس السبب تذوب الأميدات بسهولة في الماء (لحد خمسة أو سنة نرات كربون) ولكن للأسترات قابلية ذوبان منفخفضة في الماء لعدم قدرتها على تكوين روابط هيدروجينية . وبصورة عامة فإن جميع مشتقات الأحماض الكربوكسيلية (عدا الأملاح) تذوب في المذيبات العضوية المعروفة (الأبشر ، الكلوروفورم ، البنزين ... الخ) .

طرق التحضير:-

ا - الأسترات Esters - الأسترات

استرة الأحماض الكربوكسيلية - التحفيز بالحامض .

O
$$\parallel$$
 $RCOH + \acute{R}OH \rightleftharpoons RCO\acute{R}$

2- تفاعل لدايزوميثان مع الأحماض الكربوكسيلية:-

O
II
RCOH +
$$CH_2N_2 \longrightarrow RCOCH_3 + N_2 \uparrow$$

3- تفاعلات أملاح الكربوكسيلات مع هاليدات الألكيل الأولية :-

4- تحضير الأسترات من كلوريد الأسيل والكحولات . تحضر الأسترات من تفاعل الكحولات مع كلوريدات الأسيل والتفاعل سريع ولا يحتاج الي حامض محفز وتضاف غالباً قاعدة (يستعمل البريدين) وذلك لمعادلة الحامض الناتج من التفاعل .

O

O

$$C_6H_5CCI + CH_3CH_2OH \xrightarrow{N} C_6H_5COCH_2CH_3$$

ملح البريدينيوم

 $C_6H_5COCH_2CH_3$

5- من الأنهايدريدات والكحولات : وبنفس الطريقة تحضر الأسترات من تفاعل أنهايدريد الحامض مع الكحولات دون الحاجة الى حامض محفز .

$$(CH_3CO)_2O + CH_3OH \longrightarrow CH_3.COOCH_3 + CH_3.COOH$$

<u>ب- الأميدات :-</u>

1- تتجزأ كاربوكسيلات الأمونيوم بالتسخين الشديد الى الأميد والماء:

O
||
$$R - CO^-NH^+(A) \longrightarrow R - C$$
 NH_2
 $+ H_2O$

2- تفاعل كلوريد الأسيل مع الأمونيا : يتفاعل كلوريد الأسيل مع الأمونيا بسرعة وينتج أميد

$$R - C = O + :NH_3 \longrightarrow R - C = O + NH_4 + C1$$

وبنفس الطريقة تتفاعل الأمينات الأمولية والثانوية :

$$R - C = \frac{O}{Cl} + KNH_2 \longrightarrow R - C = \frac{O}{NHK} + KNH_3^+Cl$$

$$R - C = \begin{pmatrix} O \\ + \dot{R} - NH_2 & \longrightarrow & R - C \\ CI & I & & + \dot{R}NH_2^+CI^- \\ R'' & & I & R'' \\ R'' & & R'' \end{pmatrix}$$

3- الأميدات من الأنهايدريدات: تتفاعل الأنهايدريدات مع الأمونيا أو الأمينات الأولية أو الثانوية حيث يتكون الأميد أو مشتق الأميد بخطوات مشابهة لتفاعل كلوريد الأسيل مع الأمونيا.

$$\begin{pmatrix} O \\ | I \\ RC \end{pmatrix}_{2} O + 2NH_{3} \longrightarrow RC - NH_{2} + RCOO^{2}NH_{4}^{+}$$

$$(CH_3CO)_2O + 2NH_3 \longrightarrow CH_3CONH_2 + CH_3COO^-NH_4^-$$

4- الأميدات من الأسترات: تتفاعل الأسترات ولكن ببطئ مع الأمونيا ويتكون الأميد

RCOO
$$\acute{R}$$
 + NH₃ \longrightarrow RCONH₂ + \acute{R} OH

CH₃COOC₂H₅ + NH₃ \longrightarrow CH₃CONH₂ + C₂H₅OH

ج_- هالبدات الأسبل:-

تحضر هاليدات الأسيل:-

1- من نفاعل حامض كربوكسيلي مع كلوريد الثيونيل

O
$$|I|$$
RCOH + SOCI₂ \longrightarrow R - C - CI + SO₂ + HCI

O
$$C_6H_5COH + SOCl_2 \longrightarrow C_6H_5CCl + SO_2 + HCl$$

ويستعمل لنفس الغرض خماسي الفسفور وثلاثي كلوريد الفسفور

O
$$CH_3(CH_2)_6COH + PCl_5 \longrightarrow CH_3(CH_2)_6CCl + POCl_3 + HCl$$

O O
$$||$$
 3RCOH + PCl₃ \longrightarrow 3RCCl + H₃PO₃

<u>د - اتهایدر بدات الحوامض : -</u>

1- تفاعل كلوريد الأسيل مع ملح كربوكسيلي: إن من أسهل الطرق للحصول علي الأنهايدريدات هو تفاعل كلوريد الأسيل مع ملح حامض كربوكسيلي

$$CH_{2}CONa + CH_{3}CCI \longrightarrow CH_{2}COCCH_{3} + NaCI$$

2- تفاعل انهايدريد الخليك مع الأحماض الكربوكسيلية:

عند تسخين مزيج من أنهايدريد الحامض مع حامض كربوكسيلي يصبح التقاعل في حالة توازن بعد فترو وكما يلى .

تفاعلات مشتقات الأحماض الكربوكسيلية :-

أ- تفاعلات التعويض الباحث عن النواة:

يتمثل التفاعل العام أدناه تفاعل مشتق حامض كربوكسيلي مع كاشف باحث عن النواة .

$$\begin{array}{ccc}
\mathbf{0} & \mathbf{0} \\
\parallel & & \parallel \\
\mathbf{RC-L} & + \mathbf{Nu} & \Longrightarrow & \mathbf{RCNu} + \mathbf{L}:
\end{array}$$

حيث :

O II OCR , NH₂ , CI , OR = L و Nu - كاشف باحث عن النواة

طرق كسر وتكوين الرابطة :-

1- قد لا يحدث أو لا كسر - الرابطة القديمة ثم تكوين الرابطة الجديدة :-

$$RC-L \rightleftharpoons L: + [R-C=0 \longleftrightarrow R-C\equiv 0^+]$$

$$R-C=0 \longrightarrow R-C Nu$$

$$Nu$$

ويسمي الكاربوكاتايون في هذه الحالة أيون الأسيليوم (acylium ion) وميكانيكيـــة التفاعل هذه تصح على عدد قليل جداً من التفاعلات .

2- كسر الرابطة القديمة القديمة ويتوين الرابطة الجديدة معا :-

O
$$|I|$$
 $RC - L + : Nu \longrightarrow [Nu C L] \longrightarrow Nu CR$
 $|I|$
 R

<u>3- تكوين الرابطة الجديدة ثم كسر الرابطة القديمة:</u>

تحدث في مثل هذه الحالة الإضافة أو لا الي مجموعة الكربونيك ويتكون نساتج وسطي يتغير فيه تهجين فرة كربون الكربونيك من SP^2 الي SP^3 . ويلي ذلك تفكك هذا الناتج الوسطي بلفظ أحدي المجموعتين الباحثتين عن النواة (الداخلة والمغادرة) ،

وإعادة تكوين مجموعة الكربونيك مرة ثانية . وتسير معظم نفاعلات التعويض في الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها وفق هذه الميكانيكية وتسمي بميكانيكية الإضافة – والحذف الباحثة عن النواة ، وتحفز تفاعلات التعويض الباحثة عن النواة بواسطة حامض أو قاعدة .

التحفيز القاعدي:

$$\begin{array}{ccc}
O & O & O \\
\parallel & \parallel & \parallel \\
R-C-L+Nu & \rightleftharpoons R-C-L & \rightleftharpoons & RCNu+:L^-\\
\parallel & & & \\
Nu
\end{array}$$

التحفيز الحامضي :

$$\begin{array}{cccc}
Nu & & & & \\
Nu & & & & \\
C & & & & \\
R & & & & \\
O-H
\end{array}$$

وتختلف فاعلية مشتقات الأحماض الكربوكسيلية ويمكن ترتيبها:

أمثلة على تفاعلات الإضافة والحذف الباحثة عن النواة :-

<u>1- التحلل الماتي :-</u>

وتتفاعل الأميدات أيضاً مع الماء حيث يتكون الحامض الكربوكسيلي والأمونيا (أو أمين عند استعمال مشتقات الأميد).

2- التفاعل مع الكحولات :-

تتفاعل مشتقات الأحماض الكربوكسيلية مع الكحولات منتجاً الأسترات.

<u>أ - من هالبدات الحامض :</u>

$$\begin{array}{c|c}
Br & Br \\
+ C_2H_5OH & \longrightarrow & COOC_2H_5 \\
+ HCI
\end{array}$$

وتستعمل مع هاليدات الحامض قاعدة لمعادلة HCl الناتج.

-- من الأنهايدرات الحامضية :

جـ- الأسترات:-

وتتفاعل الأسترات مع الكحولات ينتج أستر جديد وكحول جديد ويسمي هذا التفاعل بالأسترة المتبادلة (Trans esterification)

O
O
$$H_3$$
 $CH_3COCH_2CH_3 + CH_3OH \xrightarrow{H^*} CH_3COCH_3 + CH_3CH_2OH$

<u>د - الأميدات : -</u>

أما الأميدات فإنها تتفاعل مع الكحولات تحت ظروف حامضية .

3- التفاعل مع الأمونيا أو الأمينات:-

تفاعل مشتقات الأحماض الكربوكسيلية مع الأمونيا والأمينات ويكون الناتج الأميد المقابل .

<u>أ- من هاليدات الحامض :</u>

$$\bigcirc - COC1 + 2NH_3 \longrightarrow \bigcirc CONH_2 + NH_4C1$$

ب- الأنهايدرات:

جي- الأستر<u>ات</u> :-

$$CICH_{2}C \xrightarrow{O} + NH_{3(aq)} \longrightarrow CICH_{2}C \xrightarrow{O} + C_{2}H_{5}OH$$

<u>د – الأميدات : –</u>

ويحدث فسي حالسة الأميسدات نبسائل مجموعسة الأمسين (نبسائل أمينسي [Trans amination] ولكن مثل هذه النفاعلات نادرة النطبيق .

O O II II NH2CNH2 + CH3NH3Cl
$$\longrightarrow$$
 CH3NHCNH2 + NH4Cl مثيل يوريا

4- التفاعل مع الأحماض الكاربوكسيلية وأملاحها:

ان تسخين مزيج من انهايدريد الحامض وحامض كربوكسيلي يؤدي الي حالـــة توازن .

$$(RCO)_2O + 2\dot{R}CO_2H \iff (\dot{R}CO)_2O + 2RCO_2H$$

إن المحلول هذا يحتوي على انهايدريد وحامض جديد والتفاعل له فائدة كبيرة في تحضير الأنهايدريدات النادرة من أنهايدريدات متوفرة ورخيصة مثل (أنهايدرات الخليك).

تتفاعل هاليدات الحامض مع أملاح الكربوكسيلات كما يلي:

$$O \qquad O$$

$$| | \qquad | |$$

$$C_6H_5CH_2CCl + C_6H_{13}CONa \longrightarrow C_6H_5CH_2CO_2COC_6H_{13}$$

5- التفاعل مع المركبات العضوية الفلزية:

تحضر الكيتونات من تفاعل هاليدات الحامض مع المركبات العضوية الفلزيسة مثل كاشف جرينيارد أو مركبات الكادميوم العضوية

وحديثاً استعملت لنفس الغرض مركبات الليثيوم النحاسيك العضوية (R2CuLi) . وتفاعلها مع هاليدات الحامض سريع لذلك يتطلب إجراء التفاعل في درجات حرارة منخفضة .

O O
$$||$$
 (CH₃)₃ CCCl + (CH₃)₂CuLi $\xrightarrow{\cdot 78^{+}}$ (CH₃)₃CCCH₃

وتتفاعل الأسترات مع مكافئين من كاشف من كاشف جرينيارد أو الليثيوم الكيل ويكون ناتج التفاعل كحولاً ثالثياً .

O

OH

CH₃COCH₃ + 2C₆H₅MgBr

$$\xrightarrow{H_2O}$$

C₆H₅ - C - CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

أما في حالة استعمال استرات الفورمات فيكون الناتج كحول ثانوي

$$HCO_2CH_3 + 2CH_3CH_2MgBr \xrightarrow{H_2O} (CH_3CH_2)_2CHOH + Mg (OCH_3) Br$$

ب- تفاعلات الاختزال: -

يمكن اختزال الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها بعدة طرق مختلفة وسوف نتطرق لهذه الطرق من خلال تطبيقها على مشتقات الحامض .

1- هاليد الأسيل :-

تختزل هاليدات الأسيل الى الألديهايدات والكحولات الأولية :

تهدرج هاليدات الأسيل بوجود عامل مساعد مثل البلاديوم (Pd) المثبت علي سطوح كبريتات الباريوم إنتقائياً الى الألديهايد .

O O O O O
$$|I|$$
 $|I|$ $|I|$

ويستعمل أيضاً كاشف آخر – هيدريد الليثيوم ثالث (ثالثي) بيوتوكسيل الألمونيــوم (Lithium tri-ter butoxylaluminum hydride) لنفس الغرض

O

II

$$CH_3CH_2CCl + LiAl (O - Bu - t)_3H \xrightarrow{3i} CH_3CH_2CH$$

أما مع كاشف فعال وأقوي مثل هيدريد الألمونيوم الليثيوم فتتحول هاليدات الأسيل الي كحولات أولية .

O

$$| | |$$
 $CH_3CH_2CCl + LiAlH_4 \xrightarrow{H_3O} CH_3CH_2CH_2OH$

2- الأستسرات:

تختزل الأسترات أما مع هيدريد الليثيــوم الألمونيـــوم أو مــع بوروهيدريـــد الصوديوم الى الكحولات الأولية .

O

$$\Pi$$
 $CH_3(CH_2)_4COCH_2CH_2CH_3$
 $\frac{LIAIH_4}{H_7O}$
 $-CH_3(CH_2)_5OH$
 $+CH_3CH_2CH_2OH$

n- C₁₁H₂₃CO₂CH₂CH₃ \xrightarrow{Na} n- CH₁₁H₂₃OH₂OH + CH₃CH₂OH

<u>3- الأميدات :-</u>

تختزل الأميدات الي الأمينات عند تسخينها مع هيدريد الألمونيوم الليثيوم في الأيثر .

O
$$CH_{3}(CH_{2})_{10} CNH_{2} + LiAlH_{4} \xrightarrow{\mu_{2}O} CH_{3}(CH_{2})_{10}CH_{2}NH_{2}$$

ب- تفاعلات التجزأ الحراري للأسترات

عند تسحين أسترات الأحماض الكربوكسيلية الى 300 – 500 م فإنها تلفظ جزيئة حامض الكربوكسيل ويتكون ألكين

O

O

O

CH₃COCH₂CH₂CH₂CH₃
$$\xrightarrow{500}$$
 CH₃COH + CH₂ = CH CH₂CH₃

(حامض الخارك (حامض كربوكسيلي) حامض الخارك (حامض كربوكسيلي)

الأستلية

: - أي من الحامضين هو الأعلى حامضية في الأمثلة التالية : CH₃CO₂H, FCH₂CO₂H - أ ب- CICH₂CO₂H ، FCH₂CO₂H

$$CO_2H$$
 $(CH_2)_3 CO_2H$ $-\epsilon$

CH₃CHCH₂CO₂H · CICH₂CO₂H - 3

$$CO_2H$$
 CO_2H
 CO_2H
 CO_2H

2- علل لماذا تكون لحامض البيوتانويك درجة غليان وذوبانية أعلى من بيوتانول .

3-عند إمرار غاز ثاني لوكسيد الكربون في محلول هيدروكسيد الصوديوم المائي يحتوي على بنزوات الصوديوم وبارا مثيل فينوكسيد الصوديوم ينفصل بارا مثيل فينول من المحلول بشكل مادة زيتية ولكن يبقي بنزوات الصوديوم مذاباً في المحلول أكتب التفاعلات التي بواسطتها يمكنك توضيح ذلك .

4- امنب التفاعلات التي تؤدي الى تحويل .

$$CH_{2}COH \longrightarrow CH_{2}CI \longrightarrow CH_{2}CI \longrightarrow CH_{2}CI \longrightarrow CH_{2}CI \longrightarrow CH_{2}CI \longrightarrow CH_{2}CCH_{3}$$

$$CH_{2}COH \longrightarrow CH_{2}CCH_{3} \longrightarrow CH_{2}CCH_{3}$$

$$CH_{2}COH \longrightarrow CH_{2}CCH_{3} \longrightarrow CH_{2}CCH_{3}$$

$$CH_{2}COH \longrightarrow CH_{2}CCH_{3} \longrightarrow CH_{2}CCH_{3}$$

$$(CH_3)_2 C \sim CO_2 H$$
 $(CH_3)_2 C - Br$
 $(CH_3)_2 C - Br$
 $(CH_3)_2 C - Br$
 $(CH_2CH_3)_2 C - Br$

- 5- حضر الأحماض الكربوكسيلية التالية عن طريق تفاعل جرينيارد أ- حامض فنبل أسبتك
 - ب- حامض 2.2 ثنائي مثيل بنتانويل
 - جــ- حامض 3- هيدروكسى بيوتانويك
 - د- حامض هكسانويك
 - هـ- حامض بار امثیل بنزویك
- 6- أكتب معادلات تفاعل حامض بيوتانوك ان وجدت مع كل من :
 - أ- محلول هيدروكسيد الصوديوم المائي
 - ب- SOCI₂
 - HCI, CH₃OH -
 - د- الأمونيا ثم التسخين ز
 - PBr₃ -__A
 - H_2O/H^+-
- 7- مركب (أ) صيغته الجزيئية (C_3H_7Cl) يتفاعــل مــع NaOH مكونــأ المركب (ب) صيغته الجزيئية (C_3H_7Cl) يتفاعــل مــع NaOH المركب (ب) وجد أن (ب) يزيل لون محلول البروم في رابــع كلوريد الكربون مكوناً (جــ) وعند تقاعل (أ) مع (Mg) فــي الأيشــر الجاف ومن ثم معاملة الناتج مع ثاني أكسيد الكربون وأخيراً بالمــاء يتكــون المركب (د) صيغته الجزيئية $C_4H_8O_2$ عند إضافة (د) الــي محلــول بيكربونات الصوديوم يحدث أزيز وخروج فقاعات غازية من الإناء . أكتــب المعادلات والصيغ التركيبية لكل من أ ، ب ، ج ، د .
 - 8- أكتب ناتج تفاعل كلوريد الأستيل مع كل من الكواشف الثالية:
 - H₂O -1
 - ب- AgNO₃ / H₂O

- جــ- CH₃CH₂OH وقاعدة د- زيادة من الأمونيا (NH₃)
 هـ- C₆H₅CH₃ وكلوريد الألمونيوم .
 و C₆H₅CH₂)₂Cd وكلوريد الألمونيوم .
 و CH₃CH₂)₂Cd)
 ز CH₃N₂ CuLi)
 ح زيادة من CH₃NH₂ وقاعدة محفزة ط- Pd ، H₂ -
- -10 -1

11- ارسم التراكيب الفراغية للمركبات (أ-ز) في سلسلة التفاعلات التالية:

الباب العاشر الأمينات الأمينات

الياب العاشر

الامينات Amines

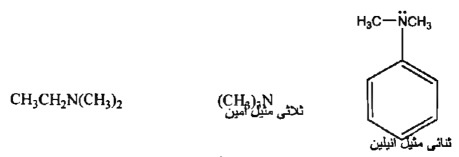
الامينات هي مشتقات للامونيا حلت محل ذرة هيدروجين واحدة بمجموعة الكيل أو أريل (مجموعة اروماتية) أو اكثر وتصنف الامينات حسب عدد المجاميع المعوضة على النتروجين الى امينا اولية RNH وثانوية

ثنائى انيل امين

وفيما يلى بعض الامثلة لأنواع الامينات الثلاثة :

أمينات ثانوية

مثيل ائيل امين



أمينات ثالثية

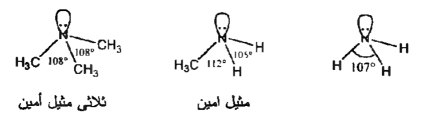
بالاضافة الى الامينات توجد مركبات عضوية مشابهة لأملاح الامونيوم اللاعضوية تسمى بالمركبات الامونيوم الرباعية حيث عوضت فرات الهيدروجين الاربعة في شق الامونيوم باربع مجاميع الكيل:

$$(CH_3)_2$$
 $\stackrel{\uparrow}{N}C_1$ CH_3CH_2 $\stackrel{\uparrow}{N}(CH_3)_2$ $(CH_3)_3$ $\stackrel{\uparrow}{N}CH_2CH_3$ $\stackrel{\downarrow}{B}_r$

تركيب جزيئة الامين

لقد تطرقنا الى الشكل الهرمى لجزيئة الامونيا عند در استنا للمدارات الجزيئية في مركبات الكربون والأوكسجين والنتروجين .

وللأمينات تراكيب مشابهة لتركيب الامونيا وتختلف فقط بصورة طفيفة في قيم زوايا الروابط.



التسمية:

فى التسميات الشائعة تسمى الامينات الاولية ب الكيلات الامينات الام

وعند تطبيق قواعد (IUPAC) في تسمية الأمينات نختار أطول سلسلة كربون مستمرة تحتوى على مجموعة الامين . وتسمى الامينات كمشتق الهيدروكربون المقابل . أما مجموعة الأمين (NH₂) فتسمى أمينو (amino) في بداية الاسم أو أمين (amine) اذا كان ينتهى بها الاسم

ومعظم الامينات الثانوية والثالثية تسمى بسنفس الطريقة العامسة . فأسمائها الشائعة تعرف بأسماء المجاميع العضوية المرتبطة بمجموعة الامين فإذا كانت متشابهة فيوضع ثنائى (أو ثانى) – أو ثلاثى (أو ثالث) امسام المجموعة المكررة . وعند اتباع قواعد (IUPAC) تستعمل N للدلالة على موقع المجاميع المرتبطة بالنتروجين .

الخواص الفيزيانية:

تظهر الأمينات مثل الكحولات (خاصة الامينات ذات الوزن الجزيئى المنخفض) خاصية الترابط الهيدروجينى ولكن قوة الروابد الهيدروجينية (N-1) تكون أقل من الروابط الهيدروجينية في مركبات الأوكسجين (N-1)

(H....O والسبب يعود الى اختلاف السالبية الكهربانية بين الاوكسجين الاعلى سالبية كهربائية من النتروجين .

ان الامينات الاولية والثانوية تكون روابط هيدروجينية قوية بين جزيئاتها (روابط هيدروجينية بينية) ويتوقع اذن ان تكون درجات غليانها اعلى من الهيدروكربونات المماثلة في وزنها الجزيئي ولكن أقل من الكحولات ذات الوزن الجزيئي المشابه)

الروابط الهيدروجينية بين جزئيات الأمين

أما الامينات الثالثية فليس لها القدرة على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيناتها . ونتيجة لذلك فإن الامينات الثالثية تغلى فى درجات حرارة أقل من الامينات الاولية أو الثانوية التى لها نفسس الاوزان الجزيئية نقريبا . والامينات ذات الاوزان الجزيئية المنخفضة تذوب بصورة جيدة فى الماء بسبب قدرتها على تكوين روابط هيدروجينية مع جزيئات الماء .

في الامينات الاولية والثانوية

في الامينات الثالثية

ويوضح الجدول التالى الخواص الفيزيائية لبعض الامينات وتسلك الامينات كقواعد لويس لوجود المزدوج الالكترونى غير المشترك على النتروجين (مثل جميع الذرات التى تحتوى على مرزدوج الكترونى غير رابط). إن النتروجين أقل سالبية كهربائية من الاوكسجين لذلك فإن للأمينات قابلية اكبر من الكحولات لنقبل البروتون

فعند اذابة مركب أميني في الماء نحصل على الاتزان التالي

$$RNH_2 + H_2O \xrightarrow{K_b} RNH_3 + OH$$

 K_b ويعبر عن ثابت القاعدية

$$K_b = \frac{[RNH_3][OH]}{[RNH_2]}$$

فكلما كانت قيمة K_b اكبر كانت قابلية الامين على تقبل البروتون اكبر [القاعدية تكون اعلى لأن تركيز ايونات OH يكون اعلى]. والاتران العكسى يمثل تفكك ايون الامونيوم الى الامين والماء (أى ثابت الحموضية) ويعبر عنه ب:

$$K_a = \frac{[RNH_2][H_3\overset{\dagger}{O}]}{[RNH_3]}$$

الخواص الفيزيائية للامينات

درجة الغليان	درجة الانصهار	الوزن الجزيئى	الإميثات
6.3-	94-	31	CH₃NH₂
16.6	81-	45	CH ₃ CH ₂ NH ₂
47.7	8.3-	59	CH ₃ CH ₂ CH ₂ NH ₂
32	9.5-	59	(CH ₃) ₂ CHNH ₂
77.8	49-	73	CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ NH ₂
44.4	68-	73	(CH ₃) ₃ CNH ₂
104	55-	87	CH ₃ (CH ₂) ₄ NH ₂
130	19-	101	CH ₃ (CH ₂) ₅ NH ₂
157	18-	115	CH ₃ (CH ₂) ₆ NH ₂
180	 مسر	129	CH ₃ (CH ₂) ₇ NH ₂
202	1-	143	CH ₃ (CH ₂) ₈ NH ₂
221		157	CH ₃ (CH ₂) ₉ NH ₂
7.4	93	45	(CH ₃) ₂ NH
56.3	48-	73	(CH ₃ CH ₂) ₂ NH
159	6 0	101	(CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ NH
2.9	117-	159	(CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ NH
155	94-	59	(CH ₃) ₃ N
213		101	(CH ₃ CH ₂) ₂ NH
		143	(CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₃ N
		185	(CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₃ N

والاتزان في المعادلة السابقة ينزاح الى اليمين أو السي اليسار حسب قيم Kb. Ka وتربطهما العلاقة التالية:

$$K_b \ K_a = 10^{-14}$$

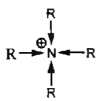
$$pK_a + pK_b = 14$$

$$\text{s.}$$

$$\text{o.}$$

$$\text{$$

فعند مقارنة ثابت القاعدية (K_b) للامينات نجد ان الامينات الاوليسة تكون اكثر قاعدية من الامونيا وتزداد القاعدية بزيادة عدد مجاميع الالكيسل المرتبطة بالنتروجين . ويمكن تفسير هذه الظاهرة بدفع مجموعة الالكيسل للالكترونات نحو ذرة العتروجين (تأثير الحث) . ويبدو هذا التأثير واضحاً في ثنات آيونات الأمونيوم الرباعي (يطلق هذ. التعبير لآيون الامونيوم المسرتبط بأربعة مجاميع من الالكيل) حيث يستقر الايون الموجسة بانتشار الشحنة الموجبة نتيجة دفع الالكترونات نحوها من قبل مجاميع الالكيل:



[مجاميع الالكيل تثبت الايون لنشرها على مساحة اكبر] وتظهر دراسة قاعدية الامينات في الحالة الغازية انها تزداد مع زيادة عدد مجاميع الالكيل .

$$NH_3 < CH_3NH_2 < (CH_3)_2NH < (CH_3)_3N$$

والجدول التالى يحتوى على ثوابت القاعدية لـبعض الامينات وثوابت الحامضية لآيونات الامونيوم المقابلة:

فاعدية بعض الامينات

pKa	ايون الامونيوم	pΚ _b	الامين
9.24	NH ₄ ⁺	4.76	NH ₃
10.62	CH ₃ N ₃ ⁺	3.38	CH ₃ NH ₂
10.68	CH₃CH₂N⁺H₃	3.36	CH ₃ CH ₂ NH ₂
10.73	(CH ₃) ₃ CN ⁺ H ₃	3.32	(CH ₃) ₃ CNH ₂
10.94	(CH ₃ CH ₂) ₂ N ⁺ H ₂	3.06	(CH ₃ CH ₂) ₂ NH
9.79	(CH ₃) ₃ N ⁺ H	4.21	(CH ₃) ₃ N
10.75	(CH ₃ CH ₂) ₃ N ⁺ H	3.25	(CH ₃ CH ₂) ₃ N

لكن ترتيب الامينات السابق لا ينطبق على المحاليسل المائيسة لهدذه الامينات. فغى المحاليل تتكون ايونات الامونيوم للامينات الاولية والثانويسة ثابتة بسبب ذوبانيتها الاعلى من الايونات المتكونة من الامينات الثالثية. لذلك تكون الامينات الثالثية اقل قاعدية من الامينات الثانوية المقابلة في المحاليسل المائية. ان جزيئات الامينات الاولية والثانوية تتكثل بسهولة مسع حزيئسات المائية عن طريق الروابط الهيدروجينية.

تحضير الامينات

أ- الكلة الامونيا أو الامينات الأخرى

تتكون املاح الامينات الاولية من تفاعل هاليدات الالكيل مع الامونيسا عن طريق تفاعلات التعويض الباحثة عن النواة . ومعاملة ملسح الامونيسوم الناتج مع قاعدة تحصل على الامين الاولى كما يلى :

وبسبب قاعدية الامونيا أو الامينات الناتجة (أقوى قواعد لسويس مسن الكحولات المقابلة) فأنها تتفاعل بشدة مع الهاليدات ويتكرر التفاعل بين الامين الناتج والهاليد ويكون منافساً للامونيا لأن الامين هذا يكون أكثر قاعدية مسن الامونيا . ان تكرار الالكلة يقلل من اهمية هذا التفاعل في تطبيقه لتحضير الامينات بشكل عام .

$$C_{2}H_{5}Br + \ddot{N}H_{3} \longrightarrow C_{2}H_{5}\dot{N}H_{3}\bar{B}r$$

$$C_{2}H_{5}\dot{N}H_{3}\bar{B}r + \ddot{N}H_{3} \longrightarrow C_{2}H_{5}\ddot{N}H_{2} + \dot{N}H_{4}\bar{B}r$$

$$C_{2}H_{5}\ddot{N}H_{2} + C_{2}H_{5}Br \longrightarrow (C_{2}H_{5})_{2}\dot{N}H_{2}\bar{B}r$$

$$(C_{2}H_{5})_{2}\dot{N}H_{2}\bar{B}r + \ddot{N}H_{3} \longrightarrow (C_{2}H_{5})_{2}\ddot{N}H + \dot{N}H_{4}\bar{B}r$$

$$C_{2}H_{5}\ddot{N}H_{2} + C_{2}H_{5}Br \longrightarrow (C_{2}H_{5})_{3}\dot{N}H\bar{B}r$$

وباستمرار النفاعل يتم تعويض جميع نرات هيدروجين الامونيا حيث يتكون اخيراً الامين الثالثي ومن ثم الملح الرباعي .

ويمكن ايقاف التفاعل عند مرحلة تكوين الامين الاولى وذلك باستعمال كميات فائضة من الامونيا. وكما يلاحظ ذلك مسئلا في تحضير حامض α-أمينواستيك – الحامض الاميني المعروف ب الآلانين alanine)

<u>ب- تفاعلات الأختزال</u>

تحتوى عدة مجاميع فعالة على النتروجين (مثل مجموعة الازيد N_3 (cyanide) CN ومجموعة النترو N_2 (nitro) N_3 والنسيانيد (azide) ومجموعة النترو N_3 (oxime) والاوكزيم N_4 (oxime) N_3 ويواسطة تفاعلات التعويض الباحثة عن النواة N_4 يمكن الخال هذه المجاميع العضوية (مع الهاليدات مثلاً) . ويستم الحصول على مجموعة الامين وذلك باختزال هذه المجاميع أما بكواشف مختزلة مثل هيدريد الالمنيوم الليثيوم ($LiAiH_4$) أو بالهدرجة المحفزة .

<u>1- اختزال أزيدات الالكيل</u>

تتفاعل هالبدات الالكيل مع ابون الازيد N_3^- عن طريق التعسويض الباحث عن النواة SN_2 نحصل على ازيدات الالكيل ويمكن اخترال مجموعة الازيد بواحدة من عدة طرق معروفة الا ان استعمال هيدريد الالمتبوم الليثيوم أو الهدرجة المحفزة هي من الطرق المريحة للحصول على مجموعة الامين .

2- اختزال مركيات النترو

يمكن الاستفادة من هذه الطريقة في تحضير الامينات الاروماتية حيث يمكن الحصول على مركبات النترو الاروماتية بسهولة بواسطة تفاعل النيترة وبسبب صعوبة الحصول على مركبات النترو الاليفاتية عن طريق تعبويض الباحث عن النواة فإن هذه الطريقة تصبح أقل فائدة في تحضير الامينات الاليفاتية . ويتم اختزال مجموعة النيترو بواسطة مزيج من بسرادة الحديد وكبريتات الحديدوز في محلول حامضي أو الحديد فقط كما يلى :

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{HOH}_{2}\text{C} - \text{C} - \text{NO}_{2} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{Fe/FeSO}_{4} \\ \text{H}_{2}\text{O}, \text{H}_{2}\text{SO}_{4} \\ \text{CH}_{3} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{HOH}_{2}\text{C} - \text{C} - \text{NH}_{2} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \end{array}$$

وتستعمل بعض الكواشف المختزلة مجموعة نترو واحدة في المركبات ثنائية النترو بصورة انتقائية . ويستعمل لهذا الغرض كبريتيد الهيدروجين في

محلول الامونيا المائى أو الكحولى . ويجب قياس كميات الكبريتيد بدقة وحذر لأن استعمال فائض من الكبريتيد قد يؤدى الى اختزال مجموعة النترو الأخرى .

$$H_2S$$
 NO_2
 NO_2
 NO_2
 NO_2
 NO_2
 NH_3/C_2H_5OH

بالاضافة الى الحديد يمكن ايضا استعمال المحاليل الحامضية لفلزى الزنك والقصدير أو املاحهما مثل كلوريد القصدير SbCl₂ .

3- اختزال مركيات النتريك (nitriles)

يمكن الحصول على مركبات النتريل بواسطة استبدال مجموعة الهاليد بمجموعة سيانيد (نتريك) في هاليدات الالكيل .

 $CH_3CH_2CH_2Br + NaCN \longrightarrow H_3CH_2CH_2C\equiv N$ ويتم اختز ال النتريلات بو اسطة الهدرجة المحفزة أو بو اسطة هيدريد الألمنيوم الليثيوم .

$$C\equiv N + LiAlH_4$$
 البر CH_2NH_2

عن اتباع طريقة الهدرجة المحفزة قد تتكون نسبة من الامين الثانوى كنائج عرضى وذلك لان جزءاً من جزيئات الايمينات (imines) – الناتج الوسطى – تتفاعل مع الامين الاولى المتكون في الخطوة الاولى .

$$RC \equiv N + H_2 \longrightarrow RCH = NH_{-1}$$

 $RCH=NH + H_2 \longrightarrow RCH_2NH_2 -2$

3- جزءا من جزيئات الايمين تتفاعل مع الامينات الاولية الناتجة

RCH=NH + RCH₂NH₂
$$\longrightarrow$$
 RCH=NCH₂R + NH₃
RCH=NCH₂R + H₂ \longrightarrow RCH₂NHCH₂R $_{-4}$

ويمكن التغلب على هذا التفاعل الجانبي وذلك باستعمال كميات كبيرة من الامونيا عند القيام بعملية الهدرجة حيث بدفع الاتزان في المعادلة (3) الى البسار

RCN
$$\frac{H_2/Pd/C}{EtOH/NH_3}$$
 RCH₂NH₂

ويجب الانتباه عند استعمال مركبات السيانيد الى ان مجموعة السيانيد تحتوى على النتروجين بالاضافة الى الكربون وان هدرجة المجموعة سوف يؤدى الى زيادة عدد نرات الكربون فى سلسلة الامين

ويمكن ايضاً اختزال مجموعة السيانيد في مركبات السيانوهيدرين (cyanohydrin)

4- اختزال الاوكزيمات (oximes)

لقد تعرفنا على تحضير الاوكزيمات عند در استنا لتفاعلات الالديهيدات والكيتونات مع مشتقات الامونيا ومنها المركب: هيدروكسيل امين ، وتختزل الاوكزيمات بواسطة هيدريد الالمنبوم الليثيوم أو بواسطة الهيدروجين السي الامينات الاولية ، وتعتبر هذه الطريقة من الطرق المهمة لسهولة تحويل الكيتونات والالديهيدات الى اوكزيم ،

$$\begin{array}{c}
R\\
C=O
\end{array}$$
 $\begin{array}{c}
R\\
C=NOH
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
H_2/Ni\\
X
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
R\\
C+NH_2\\
K
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
NH_2\\
H
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
NH_2\\
H
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
NH_2OH\\
H_2/Ni-C
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
CH_3CH_2CH_2CH_2NH_2\\
H_2/Ni-C
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
NH_2OH\\
H_2/Ni-C
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
NH_2OH\\
H_2/Ni-C
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
CH_3CH_2CH_2CH_2NH_2\\
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
NH_2OH\\
\end{array}$

ومن المواد المختزلة الاخرى المستعملة في اختزال مجموعة الاوكزيم هي الصوديوم المملغم (amalgum sodium) أو فلز الصوديوم في كحول الايثيل .

5- اختزال الايمينات (imines)

عند تكاثف الالديهيدات او الكيتونات مع الامونيا او الامينات الاولية (مشتقات الامونيا) تتكون مركبات تسمى بالايمينات . ويطلق عليها قواعد شيف (Schiff bases) و نحصل على الامينات عند اختزال هذه القواعد بواسطة الكواشف السابقة الذكر .

$$O_{II}$$
 O_{II} O_{II}

ونحصل على نفس النواتج من معاملة منزيج من مركب الكاربونيل والامونيا مع الهيدروجين بوجود عامل محفز مثل فلز النيكل (Ni) . ان هذه الطريقة المباشرة تسمى بالاختزال الامينى amination) amination وهنا ايضا قد بحدث تفاعل عرضى بين المركب الامينى الناتج ومركب الكاربونيل - ليتكون ايمين ومن ثم هدرجة هذا الايمين ينتج أمين ثانوى .

ويمكن بنفس الاسلوب الذي تمكنا من التغلب على التفاعل الجانبي في الكلة الامونيا . التفاعل باستعمال زيادة من الامونيا .

وبناءًا على هذا التفاعل تحضر امينات ثالثية نكون فيها على الاقل احدى مجاميع الالكيل - مجموعة مثيل . ويستعمل حامض الفورميك كعامل مختزل حيث يتأكسد الى ثانى اكسيد الكربون .

6− اخترال الإميدات amides

يمكن الحصول على الامينات وذلك باختزال الاميدات المقابلة وتتم عمليات الاختزال أما بالهدرجة أو باستعمال هيدريد الالمنيوم الليثيوم LiAlH4

مثال

ج- تحضير الامبنات بواسطة تفاعلات الخفض لهوفمان

Hoffmann-degredation

نتفاعل الاميدات غير المعوضة على النتروجين مع محلول البروم أو الكلور في هيدروكسيد الصوديوم وتتكون أمينات أولية من خلال تفاعل يعرف بتفاعل الخفض لهوفمان

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
R - C - NH_2 + Br_2 + 4NaOH \xrightarrow{H_2O} RNH_2 + 2NaBr + Na_2CO_3 + 2H_2O
\end{array}$$

وتظهر لنا من المعادلة أعلاه بوضوح أن مجموعة كربونيل الاميد قد لفظت (بشكل كربونات ${\rm CO}_3^-$) وان مجموعة الالكيل اصبحت مرتبطة مباشرة بمجموعة الامين (أى نتروجين المجموعة) . إن الأمينات المحضرة بهذه الطريقة لا تكون مشوبة بالامينات الثانوية أو الثالثية كما في تفاعل الالكلة او الاختزال الاميني .

د- تحضير الامينات الاولية بواسطة تفاعل تحضير جابر اثيل

(Gabriel synthesis)

تحضر الامينات الاولية النقية بطريقة تدعى بتحضير جابرائيل ويستعمل لهذا الغرض فثال أميد البوتاسيوم (potassium phthalamide).

إن الفحص الدقيق لتركيب الجزيئة هذه يوضح لنما ان للمركب خاصية حامضية وذلك لأن الشحنة السائبة المجنية بعد لفظ البروتون تكون لاموقعية أى أن الأيون السالب الناتج مثبت بالرزوناس

ويدخل ايون فثال اميد القاعدى في تفاعلات المتعويض الباحثة عن النواة مع الهاليدات الاولية .

ويؤدى التحلل المائى للناتج أعلاه الى تكوين الامين الاولى وحسامض الفثاليك .

$$\begin{array}{c|c}
O \\
II \\
C \\
NCH_2CH_2CH_2CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NaOH \\
H_2O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
C \\
-\overline{O}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_2CH_2CH_2CH_2CH_3
\end{array}$$

ولتفاعل جابر ائيل تطبيقات مهمة في تحضير الاحماض الامينيسة والببتيدات.

هـ- أضافة الامونيا والامينات الي الالكينات

عند مزج الالكينات مع الامونيا أو الامينات الاولية أو الثانوية تحت ضغط عالى بوجود محفر مثل املاح الكوبات ، نحصل على الامينات الاولية أو الثانوية او الثالثية :

$$H_3C-C=CH_2 + CH_3NH_2 \xrightarrow{\text{int} \ \text{order}} H_3C-C=CH_3$$
 $H_3C-C=CH_3$

تفاعلات الامينات

إن تفاعلات الامينات هذه والتي تعتبر الاساس لكيمياء الامينات ترجع اللي قابلية نتروجين مجموعة الامين الى مشاركته لمزدوجة الالكتروني غير المشترك:

[- يسلك هنا كقاعدة

2- يسلك هنا ككاشف باحث عن النواة في تفاعلات الالكلة

$$-N$$
; $R-CH_2$ Br $-N-CH_2$ R $+$ Br

3- يسلك هذا كاشف باحث عن النواة في تفاعلات الاسيلة

$$-N: R - C - C - C - N - C - R$$

أ- تحويل الامينات الى الاميدات

ان الامونيا تتفاعل مع هالبدات احماض الكربوكسليك والسلفونيك وتتكون الاميدات مع خلال احلال الامين محل الكلوريد (C1) وبنفس الطريقة تتكون اميدات معوضة من تفاعل الامينات الاولية والثانوية مسع كلوريدات الحامض .

وأما الامينات الثالثية وعلى الرغم من قاعديتها فلا يمكنها ان تتفاعسل لعدم استطاعتها فقد بروتون بعد ارتباطها بكربون مجموعة كاربونيل الاسيل أو بكريت مجموعة السلفونيك (SO_2^-) . ويبدو هنا ان قاعدية المركب فقط لا يكفى وحدها لحدوث التفاعل ولكن يجب ان يمثلك ذرة هيدروجين مرتبطة بالنثروجين ايضا.

ويستعمل تفاعل الامينات مع كلوريد السلفونيك في تكوين السلفوناميد ككشف كيميائي للتمييز بين الانواع الثلاثة للامينات ويسمى هذا بكشمف هنزبرك (Hinsberg test) ويتم الكشف في خطوتين :

ففى الخطوة الأولى يمزج الامين مع كلوريد البنرين سلفونيل (benzenesulfonyl chloride) وبوجود من هيدروكسيد البوتاسيوم ومن ثم وبعد اكتمال التفاعل يحمض المزيج بحامض الهيدروكلوريك . ولكل من

الامين الاولى والثانوى والثالثى تفاعل خاص به وقبل توضيح خطـوات التفاعل لكل نوع من الامينات لنتفحص تركيب السلفوناميد الناتج من تفاعـل امين اولى مع كلوريد النبزين سلفونيل.

إن نرة الهيدروجين على نتروجين السلفوناميد الناتج لها صفة حامضية ويتأين السلفوناميد في محيط قاعدى بسهولة ويستطيع ان يدخل في تفاعلات حامض – قاعدة مع الهيدروكسيد الفائض مكوناً ملح ذائب في المحيط المائي القاعدى .

ملح البوغاسيوم ذائب في الماء

ان سبب حامضية الهيدروجين هنا يعود الى تاثير مجموعة SO₂ على سالبية الساحبة للالكترونات القوية – ان ذرتى أوكسجين مجموعة SO₂ على سالبية كهربائية من نتروجين السلفوناميد ، لذلك فإن الكترونى الترابط للرابطة -H) كهربائية من نتروجين النتروجين لان اتجاه الاستقطاب يكون باتجاه نرتى الاوكسجين مما يجعل ارتباط نرة الهيدروجين بالنتروجين ضمعيفاً وتتأين بصورة تامة في المحيط القاعدى ويتحول السلفوناميد الى ملح ذائب في الماء.

وتتفاعل الامينات الثانوية مع كلوريد البنزيل سلفونيل في محسيط قاعدى (هيدروكسيد البوتاسيوم) مكوناً سلفوناميد N-C-N ثنائى التعسويض غير الذائب (تكون راسب في الخطوة الأولى من الكثف) ان السلفوناميد ثنائي

النعويض الناتج لا ينوب في محلول KOH المائي لانه لا يحتوى على نرة هيدروجين حامضية وتحميض المحلول لا يؤدى الى أى تغيير (الخطوة الثانية من الكشف) حيث ببقى السلفوناميد كما هو

سلفوناميد ثنائي التعويض لا يحتوى على هيدروجين حامض لا يتفاعل مع القاعدة راسب غير ذائب

أما الأمين الثالثي فله قابلية ذوبان ضعيفة في الماء (لا يذوب بالماء لعدم استطاعة الامينات الثالثية على تكوين روابط هيدروجينية مع الماء). وعند مزجه مع كلوريد البنزين سلفونيل وهيدروكسيد البوتاسيوم لا يحدث اى تغير اى لا يتفاعل . اما اذا حمض المحلول بحامض الهيدروكلوريك فينوب الامين الثالثي لتحوله الى ملح الامونيوم .

ب - تفاعلات الامينات مع حامض النتروز (Nitrous acid HNO₂) 1- تفاعل الامينات الاليفاتية

ان حامض النتروز ضعيف وغير مستقر ويحضر عادة بصورة أنية في مزيج التفاعل وذلك بمعاملة نتريت الصوديوم (NaNO₂) مــع حــامض قوى .

$$H^{+}$$
 + NaNO₂ ------- HONO + Na⁺

ويتفاعل حامض النتروز مع الامينات الاليفاتية والاروماتية وبطريقة مختلفة . ويمكن الاعتماد على هذا التفاعل في التميز بين الامينات الاولية والثالثية .

نتفاعل الامينات الاولية والاليفاتية مع حامض النتروز ونتكون أملاح الرايزونيوم الاليفاتية . وبما أن هذه الاملاح غير مستقرة حتى فى السدرجات الحرارة المنخفضة فأنها تتجزأ بصورة تلقائية بفقدها جزيئة نتروجين وتكون مزيجا من الالكين والكحول والهاليد عبر تفاعل ايون الكربوكائيون الناتج الوسطى من مختلف الايونات السالبة :

وتتبع ميكانيكية النفاعل الخطوات التالية:

$$HO-N=O \longrightarrow H_2 \stackrel{-}{O}-N=O$$

1- نفاعل حامض النتروز الضعيف مع بروتون.

$$H_2O - N = O \longrightarrow H_2O + NO$$

2- افظ جزيئة ماء وتكوين ايون نتروزنيوم (Nitrosonium)

3- يتفاعل الامين القاعدى مع ايون النتروزنيوم (كاشف باحث عن النواة) ليعطى مشتق النتروز للأمين الاولى .

$$R-N-N=0$$
 $R-N=N-OH$

4- توتومرة الجزيئة الى مشتق دايزو

$$R-N=N-OH + H \longrightarrow R-N=N-O \xrightarrow{H} \longrightarrow RN_2 + H_2O$$

5- بروتنة (Protonation) الناتج من الخطوة ، يؤدى السي تكون ايون الكيل دايزونيوم . ومن ثم يعانى الايون الموجب التفاعلات التالية

$$R - \stackrel{H}{C} - \stackrel{C}{C} - \stackrel{C}{C} + \stackrel{H}{R} - \stackrel{H}{C} - \stackrel{C}{C} - \stackrel{C}{C} + \stackrel{N_2}{N_2}$$

$$R - \stackrel{H}{C} = \stackrel{H}{C} + \stackrel{H}{R} - \stackrel{H}{C} - \stackrel{$$

مثال

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}NH_{2} + NaNO_{2} + HCI \xrightarrow{H_{2}O} [CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2} \xrightarrow{N} \equiv \tilde{N}:]$$

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2} \xrightarrow{}$$

CH₂=CHCH₂CH₃ + H₃CHC=CHCH₃ + CH₃CH₂CH₂CH₂OH +

أما تفاعل الامينات الثانوية مع حامض النتروز فينتج N- نيتروز أمين (N-nitrosamine) حيث تفصل بشكل سائل أصفر من مزيج التفاعل لا بذوب في حامض HCl .

$$H_3C$$
 $NH + NaNO_2 + HCI$
 H_3C
 $N-N=0$

وتشبه خطوات ميكانيكية التفاعل الاولى نفس الخطوات 1 ، 2 ، 3 التفاعل الامينات الاولية مع حامض النتروز . ولا تحدث بعد ذلك توتومرة لان نتروجين مجموعة الامين في النتروز أمين لا يحتوى على ذرة هيدروجين لذلك يتوقف النفاعل عند مرحلة تكوين النتروز أمين .

أن الامينات الثالثية الالبفاتية لا تتفاعل مع حامض النتروز ولكن قـــد تتفاعل تحت ظروف معينة ويكون الناتج ملح الامونيوم والنتروزنيوم

$$3R_3N^2 + HX + NaNO_2 = R_3 \vec{N} + HX + R_3 \vec{N} - N = O X^-$$
ملح النثروزونيوم ملح الامونيوم

2- تفاعل الامينات الاروماتية

تكون الامينات الاولية الاروماتية بعكس الاليفاتية امـــلاح دايزونيــوم مستقرة في محاليل مائية وفي درجة صفر -5م. وتعتبر هذه الاملاح مفيــدة جدا في تحضير مشتقات المركبات الارومائية وذلك لسهولة تعويض مجموعة الدايزونيوم بمجـاميع فعالــة مختلفــة تتضــمن الهاليــدات (F, Br, I, Cl) والنايتريل أو السيانيد (CN) والهيدروكسيل (OH) والهيدروجين (H).

$$NH_2$$
 + HO-N=O + HCI $NEN \tilde{C}I$ + 2H₂O

أن G تمثل مجموعة معوضة على حلقة البنــزين وارتباطهــا بهــذه الطريقة بالحلقة يدل على احتمال وجود هذه المجموعة في أي مــن المواقــع المتوقعة على حلقة البنزين: أرثو ، بارا أو ميتا .

أما الامينات الاروماتية الثانوية فأنها عند تفاعلها مع حامض النتروز تنتج مركبات N- نتروز أمين تماماً مثل الامينات الاليفاتية الثانوية حيث تنفسل من مزيج النفاعل بشكل سائل زيتى أصفر لا يذوب فىحامض HCi.

لقد ثبت ان لمركبات N—نتروز أمين علاقة ببعض أمراض السرطان وتعتبر من المواد الموادة للسرطان الفعالة . ويتوقع وجود مثل هذه المركبات في المحوم المعاملة مع نتريت الصوديوم حيث يضاف الى اللحوم المحفوظة المعلمة مثل لحم البقر والمحفوظة مثل السجق والبسطرة) لمنع نمو البكتريا . وكذلك للمحافظة على اللون الطبيعي الاحمر من التحول الى اللون البنسي . ويؤدى تأثير الحرارة أو وجود الأحماض الى تفاعل نتريت الصوديوم مع مجاميع الامين الموجودة في بروتينات اللحوم منتجة بذلك مركبات N— نتروز أمين .

لقد تحقق ايضا في الأونة الأخيرة من وجود مركبات N-نتروزأمين في دخان السجائر، وقد أوضحت الدراسات فسى هذا المجائر، وقد أوضحت الدراسات فسى هذا المجائر واحدة المستنشقة من N-نتروز ثنائي مثيل أمين من قبل مدخن لعلبة سجائر واحدة (عشرون سيجارة) يعادل 0.8 مايكرو جرام ويمكن توضييح تكون هذا المركب بالمعادلة التالية:

$$H_3C$$
 $NH + NaNO_2 + HCI$
 H_3C
 $N-N=O$
 H_3C
 $N-N=O$
 H_3C

تتفاعل الامينات الثالثية مع حامض النتروز لتكون مركبات Cنتروز الاروماتية ويحدث ذلك من خلال تفاعل التعويض لموقع البارا من الحلقة الاروماتية وهي مركبات تذوب في حامض HCl معطية لونا برتقالي ولكنها عند اضافة القاعدة يتحول لونها الى أخضر.

$$N(CH_3)_2$$
 $NaNO_2$
 $HC1$
 $N(CH_3)_2$

باراختروز N-N ثنائى مثيل انلين

ج- تفاعلات التعويض لاملاح الديثرونيوم

ان املاح الدايزونيوم الارومانية تعتبر نواتج وسيطة مهمة لتحضير مركبات ارومانية مختلفة وتستخدم أملاح الدينرونيوم في تحضير العديد من المركبات مثل البنزين – الفينول – هاليدات البنزين والنيتروبنزين ومركبات اخرى عديدة .

1− تفاعل ساندمایر (Sandmyer) احلال Br أو Cl أو سانید محل مجموعة الدایزونیوم

يمكن احلال الكلور أو البروم او السيانيد (CN)-) محل مجموعة الدايزونيوم مع كلوريد أو سيانيد النحاسوز وتسمى هذه التفاعلات نصبة السي العالم ساندماير . لناخذ مثالاً يظهر لنا أهمية هذه التفاعلات . ان محاولة الحصول على ميثا بروموطولوين (7) عن طريق التفاعل الباحث عن الالكثرونات المباشر تكون مستحيلة . لأن كلتا المجموعتين المثيل والبروميد موجهتان نحو البارا والارثو ، ويمكن الاستفادة في مثل هذه الحالات من الملاح الدايزونيوم – تفاعل ساندماير الحصول على ميتا بروموطولوين .

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ HNO_{3} \\ H_{2}SO_{4} \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_{3} \\ NO_{2} \\ \end{array}$$

وتطبيق اخر لتفاعل ساندماير هو تحضير الاحماض الكربوكسيلية الاروماتية

ويستعمل فى احلال البود محل مجموعة الدايوزونيوم بوديد البوتاسيوم. أما فى حالة احلال الفلور فيستعمل حامض فلوروبوريك (HBF₄) فى تحضير الدايزونيوم اولا وثم يسخن الملح حيث يتحلل بالحرارة الى مشتق الفلور.

احلال ذرة هيدروجين - لفظ مجموعة الامين

تستعمل غالباً مجموعة الامين لزيادة فعالية جزيئة مركب اروماتى في الموقع المراد حدوث التفاعل فيه . وبعد الاستفادة من مجموعة الامين لهذا الغرض يمكن ازالتها عن طريق تفاعل الديازونية (diazitation) او لا ومن ثم يعامل ملح الدايزونيوم الناتج مع محلول ماتى لحامض هابيوفوسفوروز (H2PO2) . ويوضح المثال التالى كيفية الاستفادة من هذا التفاعل عف تحضير مشتقات اروماتية صعبة التحضير بطرق اخرى كما في تحضير عمره بروموبنزين .

ان الهلجنة المباشرة بالبروم للبنزين لا تؤدى الى المركب المطلوب . وكما نعلم ان لمجموعة البروم موجهة نحو البارا- الارثو لذلك فان الناتجين الرئيسين لتفاعل الهلجنة المتعاقبة هما (11) و (12) وان أياً من هذين المركبين لا يطابق (15) .

الا اننا لو بدأنا من الانلين حيث مجموعة الامين موجهة نحو الارثو – البارا وفي نفس الوقت أنها مجموعة تزيد فعالية الحلقة يمكن عند ذلك الحصول على (15) حسب خطوات التفاعل التالية

3- احلال (تعويض) مجموعة هيدروكسيل (OH)

تعوض مجموعة الدايزونيوم بمجموعة (OH) بمجرد التسخين بالماء المحمض . وتعد هذه الطريقة من الطرق السهلة والمهمسة فسى تحضير الفينولات المعوضة وهي طريقة بسيطة التطبيق وسهلة

ويستعمل حامض الكبريتيك لتحضير ملـــح الـــدايزونيوم لان ايـــون HSO₄-

4- احلال مجموعة NO₂ (نترو)

من الناحية التطبيقية نجد ان التفاعلات الانتقائية في احيان عديدة اكثر عملية اتباع تفاعلات التعويض المباشرة. ويلاحظ من التفاعل ادناه ان تفاعل النيترة المباشرة للنفثالين لا يؤدى الى (16) (المسار – أ) ولكن تفاعلات التدرج الانتقائية (المسار – ب) تؤدى الى (16) دون تكون اينة مركبات عرضية

5- تفاعلات الاردواج (coupling) لاملاح الدايزونيوم

لنلقى نظرة على تركيب ملح الدايزونيوم حيث يتكون من ايون سالب (في هذا المثال الكلوريد لانف استعملنا HCl لتحضير الملح) وايون الدايزونيوم الموجب

$$\stackrel{+}{\sum}$$
 $-\stackrel{+}{N}_2 \bar{C}I$

وتعتبر ايونات الدايزونيوم من الايونات الباحثة عن الالكترونات الضعيفة لكنها تتفاعل مع المركبات الاروماتية الحاوية على مجموعة واهبة للالكترونات قوية مثل الهيدوكسيل أو ثنائي الكيل امين (-R2N)

وتنتج مركبات الازو (azo-compounds) ويسمى تفاعل التعويض الباحث عن الالكترونات فى هاذه الحالسة يتفاعل ازدواج الازو -azo) . coupling

وتؤثر طبيعة المحاليل التي تتم فيها تفاعلات الازدواج على سير التفاعل ، ان المحلول القاعدى الضعيف يؤدى مثلاً الى ان تصبح الفينولات بشكل ايون الفينوكسيد ، ويساعد هذا التأين الى زيادة سرعة التفاعل لكن المحلول القاعدى القوى يؤدى الى معادلة ايونات القاعدة السالبة (الهيدروكسيد مثلاً) لايونات الدايزونيوم السالبة (ArN=N-OH) بدلاً من تفاعلها مسع

القينولات . أما الامينات فانها تتفاعل مع ملح الدايزونيوم في محيط حامضي ضعيف (7- 5 pH) ولكنها في المحيط الحامضي القوى تتحول الى الملاح الامونيوم مما يضعف تفاعلها مع ملح الدايزونيوم .

ويتم تفاعل الازدواج في الموقع بارا من الجزيئة فيما لو كان خالياً أي لا يحتوى على مجموعة معوضة .

وفى حالة احتواء الموقع بارا على مجموعة معوضه فأن تفاعل الازدواج يتم في الموقع أورثو .

يجدث النفاعل في الموقع بارا محتل الموقع بارا محتل أورثو للمجموعة الفعالة (OH)

وتكمن الاهمية التجارية لهذا التفاعل في امكانية تحضير الاصباغ والمولد الملونة الاخرى . ومعظم الاصباغ المحضرة تحتوى على مجاميع تماعد على اذابتها في الماء (SO₃Na-) ويساعد ايضاً على ارتباطها بالمجاميع القطبية على سطح الالياف النسيجية .

والكثير من مركبات الازو تستعمل كدلائل في تفاعلات التعادل ومن هذه المركبات المثيل البرتقالي (methyl orange) .

المثيل البرتقالي

وتستعمل بعض هذه الاصباغ في الصناعات الغذائية ومن هذه الاصباغ "صفار الزبدة" (Butter yellow).

6- اختزال مجموعة الدابزونيوم

يمكن اختزال الدايزونيوم بواسطة كبرتييت الصوديوم الى الهيدرازين الاروماتي بمنتوج عال

فنيل هيدرازين

7- احلال مجموعة فنيل او أريل

نتكون مركبات ثنائية الفنيل (biphenyl) المتناظرة من تسخين ملح الدايزونيوم مع مسحوق النحاس

$$\begin{array}{c|c} CI & \xrightarrow{\uparrow} CICI \\ CI & CI & CICI \\ \hline CI & CI & CICI \\ \hline CI & CI & CICI \\ \hline \end{array}$$

وعند تسخين مركب بنزين معوض مع ملح الدايزونيوم وبوجود النحاس في محلول قاعدى نحصل على مركبات ثنائية الفنيل معوضة في موقع البارا مع لفظ جزيئة نيتروجين .

مركبات ثنائى الغنيل غير

منتاظرة (G = مجموعة معوضة)

تجزأ هيدر وكسيدات الامونيوم الرياعي (حذف - هوفمان)

عند معاملة الامينات الثالثية مع هاليد الكيل نحصل على هاليد الامونيوم الرباعى المقابل . ويمكن نحويل هذه الاملاح الى هيدروكسيداتها بواسطة أوكسيد الفضة الرطب .

ان تسخين هيدروكسيد الامونيوم الرباعي يـودى الـي تكـون الاوليفين والامين الثالثي ويسمى هذا التفاعل ب حذف هوفمان (Hoffmann) ويتم التفاعل عن طريق مهاجمة أبون الهيدروكسيد الهيدروجين بيتا (β) بالنسبة للنتروجين .

HÖ:
$$\frac{H}{\beta C}$$
 $\frac{1}{\alpha C}$ $\frac{1}{NR_3}$ $C = C$ + HOH + NR_3

ويتضح من المعادلة اعلاه ان وجود ذرة هيدروجين β ضــرورية لمحدوث تفاعل الحذف - β .

تفاعل حذف كوب Coupe elimination

تدخل اكاسيد الامينات الثالثية تفاعلات الحذف حيث يكون الناتج - الكين وثنائي الكيل هيدروكسيل امين ويسمى هذا التفاعل ب حذف - كوب .

مثيل هيدروكسيل امين

ويتم تفاعل حذف - كوب خلال حالة وسطية حلقية وذلك يكون حذف ال $(CH_3)_2NO, H$ المناب (الحذف سين) .

$$R \xrightarrow{H} CH_{2} CH_{2} + NCH_{3} CH_{3}$$

$$R \xrightarrow{C} CH_{2} + NCH_{3} CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

ويمكن الحصول على اكاسيد الامينات الثالثيمة بسهولة وذلك بواسطة معاملتها مع بروكسيد الهيدروجين أو أحماض البيروكسي

$$R_3N \xrightarrow{H_2O_2} R_3N \xrightarrow{\Theta} \Theta$$

الأسيلة

1- صنف الأمينات التالية الى اولية وثانوية وثالثية

- 2- اشرح طريقة توضح بها فصل سايكلوهكسيل آمين عن سايكلوهكسان مستعملا حامض الهيدروكلوريك وهيدروكسيد الصوديوم وايثر .
- 3- يغلى الله امين في درجة حرارة أعلى من ثنائي مثيل امين وكذلك فإن بيونيل أمين يغلى في درجة حرارة اعلى من ثنائي مثيل امين ، علل ذلك .
 - 4- اكتب معادلات التحول الكيميائية التالية :
 - أ- ميثان الى مثيل أمين

- ب- بنزين الى انلين
- ج- مثيل أمين الى ثلاثى مثيل امين
- د- ميثان الى بروميد الامونيوم رباعي المثيل
- 5- حضر الامينات التالية عن طريق الاختزال الاميني
 - CH₃(CH₂)₃CH₂NH₂ -1
 - CH₃CH₂CH₂NHCH₃ --

- 6- وضح كيف يمكنك استعمال تفاعلى الاختزال والتعويض في التوصل الى النواتج المبينة أزاء المواد الأولية التالية:
 - N-اثیل امین البنزویك N-بنزیل امین
 - ب- 1-بروموبنتان (هكمىيل أمين)
 - ج- 2-بيوتان (مثيل بروبيل امين)
 - د- حامض البروبيوتيك (ثلاثي بروبيل امين)
- 7- اکبت معادلات توضح فهیا کیف یمکنك فصل مزیج من مثیل امین
 وثنائی مثیل امین وثلاثی مثیل امین بواسطة تفاعل هنزبرنج
- 8- كيف يمكنك تحويل 2،6،4-ثلاثي برومو انيلين الى كل من المركبات التالية
 - أ- 5،3،1 ثلاثي برومو بنزين
 - ب- 2،6،4- ثلاثي برومو فينول

- ج- 2،6،4-ئلاثى برومو فلورو بنزين
- د- 2،6،4-ئلاثى برومو كلوروبنزين
- ه- 2،6،4-ثلاثي برومو حامض البنزويك
 - و- 2،6.4-ثلاثي برومو * *بنزين
- 9- اكتب كشفا كيميائيا بسيطا يمكن بواسطته التميز بين كل من
 - أ- بنزين امين وبنزاميد
 - بريدين والبنزين
 - ج- ثلاثي اثيل امين وثنائي اثيل امين
- د- كلوريد ثلاثي بروبيل الامونيوم وكلوريد رباعي بروبيل الامونيوم
 - ه- سايكلو هكسيل امين و اثبلين
 - و- سايكلو هكسيل امين وبريدين
- 10- يمكن تحضير الصيغة بارا زد (para-Z) من بارا نترو انيلين و نافثول اكتب معادلات التحصير هذه

الباب الحادي عشر الكربوهيدرات

الباب الحادي عشر

" الكربوهيـــدرات " " Carbohydrates "

الكربوهيدرات هي مجموعة من المركبات العضوية الطبيعية واسعة الانتشار خاصة في المملكة النبائية ولها الصيغة العامة $C_x(H_2O)_y$. وتعرف الكربوهيدرات في الوقت الحاضر بأنها مركبات تحتوي على مجاميع هيدروكسيل متعددة إضافة السي مجموعة كربونيل بشكل كيتون أو الديهايد أو مركبات تتحلل مائياً الى مركبات أبسط لها عدة مجاميع هيدروكسيل ومجموعة كربونيل.

وبناءاً على هذا التعريف فإن أبسط أنواع الكربوهيدرات التي لا تتحلل مائياً الي جزيئات أصغر تسمى بالسكريات الأحادية (mono Saccharides) . وجزيئات أصغر تسمى بالسكريات الكربوهيدرات التي تنتج جزيئيتين من سكر أحادي عند تحللها المائي تسمى بالسكريات الثنائية (disaccharides) . وهكذا فإن تلك التي تنتج ثلاث جزيئات أحادية تسمى بالسكريات الثلاثية (trisaccharides) . ان الكربوهيدرات التي تنتج عند تحللها من أثنين الي عشرة جزيئات من سكريات أحادية تسمى بالسكريات قليلة الجزيئات أحادية فإنها (Oligosaccharides) . والسكريات التي تنتج أكثر من عشرة جزيئات أحادية فإنها تسمى بالسكريات المتعدة (Polysaccharides) .

تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها :

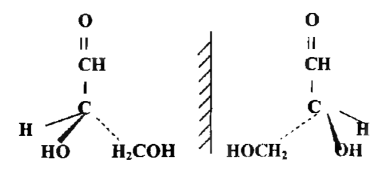
تنتهي أسماء السكريات الأحادية بـ المقطع أوز (ose) وتسمي السكريات الذي تحتوي على مجموعة ألدهايد ب ألدوز (aldose) . والسكريات التـي تحتوي على مجموعة كيتون بـ الكيتوز (Ketose) . وتصنف السكريات الي مجاميع حسب عدد ذرات الكربون في الجزيئة . فالسكريات الأحادية التي تحتوي على ثـ لاث ذرات كربون ومجموعة ألدهايد تسمي بـ الدوترايوز (aldotriose) . والسكر الأحـادي

الذي يحتوي علي أربعية نراك كربون ومجموعية كيتون بي كيتونتروز (Ketotetrose) .

<u>السكريات الأحادية (D) و (L) :-</u>

وحسب التعريف السابق فأن أبسط أنواع السكريات الأحادية (تحتوي علي اكثر من مجموعة هيدروكسيل واحدة وعلي مجموعة كربونيل) هما جلسسرالهايد (2، 3 - ثنائي هيدروكسي بروبيونالدهايد) و 1، 3 - ثنائي هيدروكسي -2- بروبانون (1، 3 - ثنائي هيدروكسي أسيتون).

ان ذرة الكربون الثانية المعلمة بدجمة في جزيئة الجلسر الدهيد هي ذرة كربون غير منتاظرة اذلك عان هذه الحزيئة لها التوزيعان الفراغيان المطلقان التاليان:



ان وضع إثارة (+) في بدء الاسم يعني ان الشكل الضوئي جليســـر ألدهايـــد يـــدير الضوء المستقطب نحو اليمين (Dextrorotatry) ، ووجود إثــــارة (-) بالآخر يعني تدويره للضوء المستقطب نحو اليسار (Levorotary) . وعنـــد ومنف الشكل الفراغي المطلق لذرة الكربون غير المنتاظرة يطبق نظام (R) و R) . فالاســـم الكامــــل يكـــون : R – (+) – جليســـر الديهايد و R – (-) – جليســـر الديهايد و R – (-) – جليســـر الدهايد .

ولكن قبل معرفتنا بنظام (R) و (S) فإن نظاماً آخر كان سائداً في توضيح الكيمياء الفراغية ، وحسب هذا النظام فإن (+) – جليسر ألدهايد يعرف بـــ L – (-) – جليسر ألدهايد وان (-) – جليسر الدهايد يعرف بــ L – (-) – جليسر ألدهايــ . وقد استعمل هذان التركيبان كمرجع في تسمية جميع السكريات الأحادية . ان السكريات الأحادية التي تكون فيها ذرة الكربون غير المنتاظرة البعيدة عن مجموعة الكربونيل لها نفس التوزيع الفراغي لــ D – (+) – جليسر الدهايد – تعرف بــ سكريات العائلة – D . والسكريات الأحادية التي تكون فيها نفس التوزيع الفراغــي لــ D – (-) – D جليسر الدهايد تعرف بسكر – D . اليس اتسمية السكريات بــ (D) و (D) علاقــة جايسر الدهايد تعرف بسمي بــ D . اليس اتسمية السكريات بــ (D) و (D) . الــذا فــان ســكر الجلوكوز الطبيعي يسمي بــ D – (+) – جلوكوز وسكر الفركتوز بــ D – (-) – فركتوز :

ويلاحظ من السكرين أعلاه أنهما يحتويان علي أكثر من ذرة كربون غير متاظرة . ان عدد الأشباه الجزيئية (الأيزومرات) المتوقعة لمثل هذه المركبات هو "2 حيث n هو عدد المراكز غير المتناظرة في الجزيئة .

ونستنتج من ذلك ان أبسط المركبات السكرية – الدوترايوز ، حيث يحتوي على مركز غير متناظر واحد .

يكون عدد الأيزومرات 2 = 2. وهكذا يكون لـ - الدوتتروز أربعة أشباه ولـ - الدوينتوز ثمانية ولـ - الدوهكسوز ستة عشر . ان نصف هذا العدد ينتمي الي العائلة (D) و النصف الآخر الي العائلة (D) .

الصيغة التركبيية والشكل الحلقي:

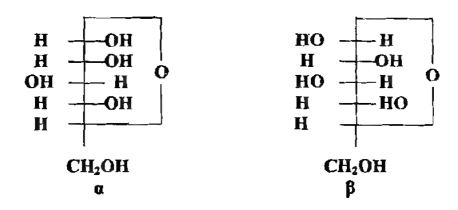
سوف ناخذ D - (+) - جلوكوز كمثال لتوضيح الطرق المختلفة في كتابــة الصيغة التركيبية للسكريات الأحادية .

لقد قدم العالم فشر (Fischer) الصيغة المتقاطعة (-1) - D - (+) - جلوكوز وتسمي الصيغ من هذا النوع بمساقط فشر . في هذه الصيغ فإن الروابط الأققية تكون متجهة من سطح الصفحة بإنجاه القارئ الي الخارج والروابط العمودية تكون متجهة الي خلف سطح الصفحة .

وعلي الرغم من أن كثيراً من خواص D - (+) – جلوكوز يمكن تفسيرها بالصيغة التركيبية المفتوحة (1,2,3) ، لكن من جهة أخري تتوفر أدلة كثيرة توضيح أن التركيب المفتوح يوجد في المحلول في حالة توازن مع تركيبين حلقيين . أن هنين الشكلين الحلقين للجلوكوز هما في الحقيقة همي الأسيالان تكوناً عن طريق تفاعل ضمن الجزيئة بين مجموعة هيدروكسيل الكربون -5 ومجموعة الألدهايد .

وكما يلاحظ أن احتمال مهاجمة مجموعة الهيدروكسيل لمجموعة كربونيك الألدهايد بكون أما من الأعلى أو من الأسفل ويؤدي ذلك الي خلق مركز غير متتاظر جديد في ذرة الكربون - 1 . مما بوضح وجود الشكلين الحلقيين . وهذان الشكلان الحلقيان هما شبهان فراغيان يختلفان فقط في التوزيع الفراغي لنزة الكربون - 1 . وتسمى الأشباه من هذا النوع بالأنومترات (anomers) . وتسمى نرة الكربون - 1 بنرة الكربون الأنومرية (anomeric) ويطلق على الأنومرين بـ α - أنومر و β بنوم حسب موقع مجموعة الهيدروكسيل على نرة الكربون - 1 : يكون الهيدركسيل متجها الي الأسفل في الشكل الحلقي لأنومر α ويكون متجها الـي الأعلى للأنومر β .

ويسمي الشكلان الحلقيان للجلوكوز بصيغ هاورث Hawarth نسبة السي العمالم هاورث الذي اقترح وجود الجلوكوز بالشكل الحلقي السداسي .



ويطلق على الحلقة السداسية للسكر الأحادية بالبايرونوز Pyranose وهذا الأسمم مشتق من ذي حلقة سداسية غير متجانسة يحتوي على الأكسمين بمسمى بالبايران

Pyran ولنشابه الشكلين الحلقيين تسمي المكريات ذات الحلقة السداسية بب بايرن وز (يضاف [وز] بعد اسم الحلقة للدلالة علي أن المركب سكر حلقبي) . وتوجد المكريات في الطبيعة أيضاً بشكل حلقة خماسية تسمي السكريات الحلقية في هذه الحالة بسفيورانوز (Furanose) نسبة الي الفيوران المركب ذا الحلقة الخماسية غير المتجانعة .

تفاعلات السكريات الأحادية :

ان جزيئة السكر الأحادي تحتوي علي مجاميع هيدروكسيل متعدة ومجموعة كربونيل ، أما بشكل الديهايد أو كيتون . لذلك نتوقع أن تتبع السكريات التفاعلات المعروفة للكحولات وكذلك لمركبات الكربونيل . أن تكون الهمي اسيتال والجلايكوسيد ما هي الا تفاعلات الألديهيدات مع الكحولات .

أ- تكوين الأيثرات :-

يمكن تحويل مجاميع الهيدروكسيل الأخري في جزيئة السكر الأحادي السي ايثرات . وذلك باتباع طريقة وليامسون في تحضير الأيشرات . إن معاملة السكر الجلايكوسيدي مع محلول مائي لهيدروكسيد الصوديوم وكبريتات تتائى المثيل أو بإستعمال أكسيد الفضة مع يوديد المثيل يتكون ايثر المثيل للسكر .

ب- تكوين الأسيتالات والكيتالات الحلقية: :-

وجدنا عند دراستنا للألدهيدات والكيتونات ان نفاعلها مع جزينتي كحول يعطي أسينالات أو كينالات

$$C = O + 2ROH$$
 $\stackrel{H^+}{\rightleftharpoons}$ C OR OR

فإذا استعمانا مركب يحتوي على مجموعتين هيدروكسيل (دايول Diol) بدلاً من جزينتي كحول فإننا سوف نحصل على أسيتالات أو كيتالات حلقية .

$$C = O + HO - CH$$

$$C = O + HO - CH$$

$$C = O - CH$$

وبما ان السكريات هي مركبات متعدة الهيدروكسيل فإننا نتوقع أيضاً أن تتفاعل مسم الألديهيدات والكيتونات بنفس الطريقة . الا أن سرعة هذه التفاعلات ونوع الناتج محدد بموقع مجاميع الهيدروكسيل ونوع مركب الكربونيك . فالكيتونات ، الأسيتون مسئلاً ، تفضل تكوين كيتالات ذات حلقة خماسية مع السكريات .

كيثال حلقة خماسية (تغشل أن تكون مجموعتي الهيدروكسيل في سس لبعضها)

أما الألديهيدات ، الفرر مالديهايد أو البنز الديهايد مثلاً ، فإنها تتتج أسيتالات ذات حلقسة سداسية .

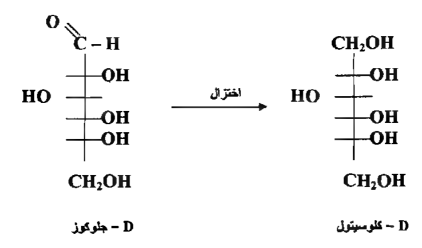
<u> حــ - نكوين الأسترات : -</u>

تتفاعل مجاميع الهيدروكسيل للسكريات الأحادية مسع مشتقات الأحساض الكربوكسياية تحت نفس الظروف المستعملة لتفاعلات الأسترة بين الكحولات وهذه المشتقات حيث بتفاعل السكر مع أنهايدريد الخليك (الأسبيتيك) بوجود البريدين

Pyridene كعامل محفز ونحصل على الأسيتات ، حيث بمعاملة الجلوكوز مسع النهايدريد الخليك نحصل على أسيتات الجلوكوز .

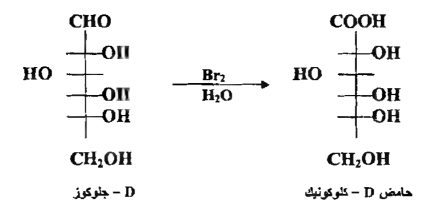
<u>د- اختزال مجموعة الكريونيل:-</u>

يمكن اختزال مجموعة الكربونيل في السكريات الأحادية وتحويلها الي مركبات متعدد الكحول . تسمي بـ الدتولات (Alditols) . ان اختـزال الجلوكـوز ينـتج الجلوسيتول (Glucitol) . ويستعمل لهذا الغـرض ، امـا الهدرجـة المحفـزة أو الكواشف المختزلة مثل بورهيدرات الصوديوم (NaBH₄) .



هــ - الأكسدة : تكوين حامض الدونيك (aldonic) :-

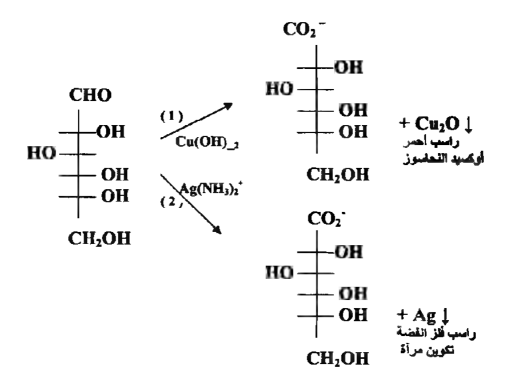
تتأكسد السكريات المختزلة بطرق متعددة الدي حدامض الدونيك وتكون الألدوزات أكثر حساسة لتفاعل الأكسدة لأحتوائها على مجموعة الألديهايد . فعند معاملة الجلوكوز مثلاً مع ماء البروم يتكون حامض الكلوركونيك (Gluconic) حيث تتأكسد فقط مجموعة الألديهايد .



1- الأسدة بو أسطة كاشفي فهنك وطولن :-

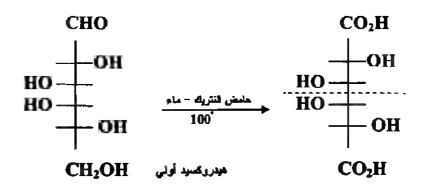
وتهيء لذا سهولة أكسدة الألدوزات طريقة تحليل في معرفة السكريات المحتوية على مجموعة الألديهايد والكشف عنها . فوجود مجموعة الديهايد يعطى كشفا موجباً مع كاشفى فهانج (Fehling) وطولن (Tollen) : حيث يستعمل في الكاشف الأول أيون النحاسيك كعامل مؤكسد أما في الكاشف الثاني فإنه يستعمل أيون الفضة كعامل مؤكسد .

فني تفاعل فهلنج (المعادلة 1) فإن تكون أكسيد النحاسوز الأحمر دليل على وجود مجموعة الألديهايد . أما في تفاعل طولن فإن أيون الفضة يختزل الى فلز الفضة حيث يترسب بشكل مرآة على السطح الداخلي لأنبوبة الاختبار (المعادلة 2) . ومثل هذه المركبات لا تختزل المحاليل القاعدية لـ Cu^{+2} و Cu^{+2} تسمي بالسكريات غير المختزلة (non-reducing sugars) أما السكريات التي تختزل هذا المحلول فإنها تسمي بالسكريات المختزلة (reducing sugars) .



2- الأكسدة بواسطة حامض النتريك:

وتحت ظروف أكسدة أقوي فإن مجموعة الهيدروكسيل الأولية تتأكسد أيضاً الى حامض كربوكسيلي . أن ناتج الأكسدة هذه هو حامض تنسائي الكربوكسيل متعدد الهيدروكسيل يسمي بـ حامض الساكاريك (Saccharic) ويستعمل حامض النتريك كمادة مؤكسدة لهذا الغرض .



D - كالاكتوز الديهارد

حامض كالاكتارنيك (ميوزك) Meso form

ولهذا النفاعل أهمية كبيرة في تعيين النوزيع الفراغي النسبي للألدوزات . ان طرفي المركب الناتج هما مجموعتا كربوكسيل ، وبما أن المجموعتين متشابهتان فيان من المحتمل أن يكون الناتج غير فعال ضوئياً (مركب ميزو meso).

وان أكسدة D - جلاكتوز ينتج حامضاً ثنائي الكربوكسيل (ميزو) ويظهسر ذلك بوضوح فيما لو رسمنا خطأ وهمياً يقسم الجزيئة الي نصفين هما صمورة مسرآة الواحد للأخر مما يعطي تناظر للجزيئة ، والوصول الي هذه المعلومسات يحدد مسن الاحتمالات التركيبية ، فمثلاً ان التوصل الي لن D - جالاكتوز ينتج حمض الميوزيك غير الفعال ضوئياً (ميزو) يؤدي بصورة تلقائية السي حصسر احتمالات التوزيسع الفراغي للكالاكتوز بواحد من أربعسة توزيعات بمدلاً مسن 16 توزيعاً فراغيساً لألدو هكسوزات .

ز - الأكسدة بو اسطة حامض البربوديك :-

تعاني المركبات التي تحتوي على مجاميع هيدروكسيلية على نرات كربون متجاورة أكسدة انشقاقية عند معاملتها بحامض البريوديك مؤدية الي انكسار الرابطة بين نرتي الكربون ومكونة مركبات تحتوي على مجموعة كربونيل (الديهايد أو كيتون أو كربوكسيل).

وتحدث هذه التفاعلات بصورة تامة وبمنتوج كمي . ويمكن الحصول على معلومات مهمة وذلك عن طريق قياس عدد المولات المكافئة المستعملة من حامض البريوديك في

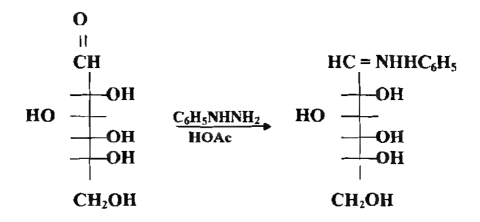
التفاعل ومن تشخيص نوع مركبات الكربونيل الناتجة ان الأكسدة الأنشقاقية لجزيئة 2.1 بروبان دايول مثلاً تؤدي الى جزيئة فورمالديهايد وجزيئة أسيتالديهايد .

وعند وجود ثلاث مجاميع هيدروكسيل متجاورة أو أكثر فإن أحد النواتج يكون حامض الفورميك .

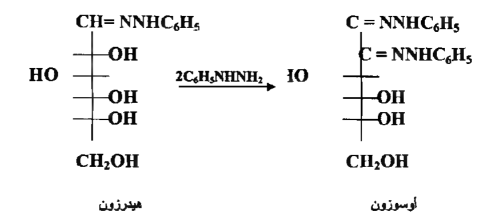
وتحدث أيضاً مثل هذه الأكسدة مع السكريات لتشابهما في التركيب مسع المركبات المذكورة سابقاً كأكسدة جلسراديهايد مثلاً: -

2- تفاعلات السكريات مع الفنيل هيدر ازين: الهيدر ازون و الأوسازون: أ- الهيدر ازون: -

تتفاعل مجموعة الألديهايد في السكريات الأحادية مع مشتقات الأمونيا ، خاصة مع الفنيل هيدرازين مكوناً مشتق الفنيل هيدرازون .



لكن استعمال كميات زائدة من الهيدرازين أي استعمال مكافئين إضافة منه مسع الهيدرازين الناتج يتكون مشتق الأوسازون (Osazone)



السكريات الثنائيـــة :-

السكريات الثنائية هي كربوهيدرات جزيئاتها من وحدتي سكر أحادي وينتج عند تحللها مائياً جزيئتان من سكر أحادي .

أ- السكروز (سكر المادة) : Sucrose -:

يعتبر السكروز الثنائية انتشاراً في الطبيعة ويحضر تجارياً من قصب والتبخر عند التحلل المائي المحفز بالحامض السكروز نحصل علي جزيئة فركتورز (مول واحد) وترتبط الجزيئات مع بعضها برابطة جلايكوسيدية بين ذرة الكربون - 1 من الجلوكوز مع ذرة الكربون - 2 من الفركتوز (ارتباط بين ذرتي كربون أنومريتين) .

وبما أن ذرتي الكربون الأنومريتيم للسكرين الأحادين يشتركان في تكوين اسيتال فإن السكروز سكر غير مختزل . ان عدم تكوينه اوسازوناً مع الفنيل هيدرزين وإعطائه كشفا سالباً مع كل من كاشف بندكت وطولين وعدم معاناته ظاهرة تحول الدوران (Muterotation) . كلها أدلة على أن سكر السكروز هو سكر غير مختزل .

و تظهر در اسات مثيلة جزيئة السكروز ومن شم التحل المائي للنسائج مسركبين همسا: 2 ، 3 - 4 - 6 ربساعي - O - مثيسل جلوكسوز

و 1 ، 3 ، 4 ، 6 – رباعي – O – مثيل فركتوز . ويدل تشخيص هذين المركبين علي أن وحدة الجلوكوز الموجودة في جزيئة السكروز تكون بشكل حلقة سداسية . أما وحدة الفركتوز فإنها تكون بشكل حلقة خماسية ، وتؤكد در اسات التحلل الانتقالي بواسطة الأنزيمات (أنزيم الأنفر من الخميرة) ان الأرتباط الكلايكوسيدي للجلوكوز يكون بشكل (α) أما الفركتوز فهو مرتبط بشكل (β) .

<u> -- Maltose : ب- المالتوز</u>

يتكون المالتوز ، بالإضافة الي نواتج أخري ، من التحل المائي المحفيز بالحامض للنشا . ان الصيغة الجزيئية لـ (+) مالتوز هي $C_{12}H_{22}O_{11}$ ويعتبر من السكريات المختزلة ، بعكس السكروز لأنه يختزل كاشغي طولين وفهلنج ولتفاعله مسع الفنيل هيدرازين حيث يتكون أحادي أسازون (أي أن لأحدي وحدتي السكرين الأحاديين مركزاً مختزلاً) .

كل هذه الحقائق توضح ان المالتوز يحتوي علي مجموعة كربونيك واحدة بشكل همى اسبتال فعال . مثلما هي الحال في السكريات الأحادية المختزلة التي سبق ان درسنا صفاتها .

وعند التحلل المائي للمائتون المعجل بالحسامض أو بولسطة أنسزيم مسائتين وعند التحلل المائي للمائتون جزيئتان (مولين) من سكر D - (+) - جلوكوز مما يسدل علي أن المائتون يتكون من وحدتي D - (+) جلوكوز تربطهما ارتباط جلايكوسيدي من نوع α لأنه يتحلل بفعل أنزيم مائتين (أنزيم مائتين خاص يحلل لرتباط كلايكوسيد ونستنتج من ذلك أن لأحدي وحدتي الجلوكوز القدرة على الإختسزال امسا الوحسدة الأخرى فإنها موجودة بشكل كلايكوسيد .

-: Lactose : جــ اللاكتوز

يحتوي حليب الأبقار وكذلك الإنسان علي 5 % من مسكر اللكتوز . وينتج تجارياً شرس الحليب (المحلول المائي المتبقي من تصليح الأجبان) . وبتحصيص الحليب أي بتحوله الي لبن يتحول سكر اللاكتوز الي حامض اللاكتيك . وسكر اللاكتوز هو أيضاً سكر ثنائي صيغته الجزيئية $C_{12}H_{22}O_{11}$ ويعتبر من السكريات المختزلسة لأنه يكون أوسازون مع الغنيل هيدرزين .

ويوجد بشكل ألوميرين β و α ويعاني من ظاهرة تحول الدوران . ويتحال مائياً بواسطة حامض أو بمعاملة اللاكتوز بأنزيم أمولسين (Emulsin) (الذي يشق ارتباط β فقط) الي جزيئة (مول واحد) من α – جلوكوز وجزيئة (مول واحد) من α – جلوكوز وجزيئة (مول واحد) من α – جلاكتوز (α – α ناتج عن اتحاد جزيئة α – جلوكوز مع جزيئة α – كالاكتوز .

د- السلوبايوز: Cellubiose

ينتج السلوبايوز من النحلل المائي الجزيئي للسليلوز (Cellulose) . يشابه السلوبايوز المالثوز في خواصه الكيميائية وهو من السكريات الثنائية المختزلة حيث تتأكسد بماء البروم الي حامض سلوبايونيك (Cellublonic) ويتفاعل مع الفنيال هيدرزين ليكون أوسازون ويتحلل مائياً – بالحامض ليعطي جزيئتين من D (+) جلوكوز ويعاني أيضاً من ظاهرة تحول الدوران .

ويختلف السلوبايوز في ارتباطه الجلايكوسيدي عن المالثون حيث يكون ارتباط β بعكس المالثوز حيث يكون ارتباط α . فالإرتباط الكلايكوسيدي للسلوبايوز يتحلل بواسطة أنزيم أموسلن (emulsion) وليس بواسطة أنزيم مالتيز (maltose) وبما أن أنزيم أموسلن مختص في تحلل أرتباط الكلوكوسيد β فإننا يمكن أن تسمنتنج أن وحدتى الجلوكوز في السلوبايوز يربطهما ارتباط β .

السكريات المتعددة: (Poly Saccharides):

تعتبر السكريات المتعددة الجزيئات لدائن طبيعية لسكريات أحادية (الدوزات أو كيتوزات) حيث ترتبط وحدات السكريات الأحادية مع بعضها بروابط جلايكوسيدية مع فقد الماء .

ويطنق الاسم السكريات المتعددة على المركبات التي تحتوي على أكثر من عشرة وحدات من السكريات أحادية ، ان معظم السكريات المتعددة الطبيعية تحتوي على جزيئات كبيرة مثل جزيئة السليلوز حيث تحتوي على 3000 وحدة جنوكوز ومعطم السكريات المتعددة تكون ارتباط وحداتها بين ذرة الكربون – أو من وحدة سكر الي أي من مجاميع الهيدروكسيل لوحدة سكر أخري ولها تركيب مستوي (Planer) . وقد يكون في بعض الأحيان تركيب متقرع (branched) (أي أن بعمض وحدات التركيب المستوي الأساس تشترك في تكوين ارتباط جلايكوسيدي جانبي بواسطة أحدي مجاميع الهيدروكسيل الأخري .

-: Starch : النف ا

يوجد النشاعلي شكل حبيبات دقيقة في جذور ودرنات وبذور النباتات . وتعتبر الحنطة والبطاطة والذرة والرز من المصادر المهمة للنشا . عند تسخين النشا تنستفخ حبيباته ويتكون عالق غروي يمكن فصله السي جرزيئين أساسسيين هسي الأميلوز (Amylose) و الأميلوبكتين (Amylopectin) ز

قد أظهرت الدراسات ان الأميلوز يتكون من أكثر من ألف وحدة \mathbf{D} - جلوكوز ترتبط مع بعضها بارتباط كلايكوسيد \mathbf{a} بين ذرة الكربون \mathbf{b} من وحدة الجلوكوز التالية :

وتركيب الأميلوبكتين مشابه للأميلوز ، عدا ان الهيكل الكربوني يكون هيها متفرعاً ويكون التفرع عند ذرة الكربون – 6 من وحدة جلوكوز التي ذرة الكربون – 1 من وحدة جلوكوز التي ذرة الكربون – 1 من وحدة جلوكوز أخري . ويحدث التفرع علي مسافات متعاقبة بين 20 – 25 وحددة جلوكوز .

ان معاملة النشا مع محلول حامضي أو مع الأنزيمات يتحلل بصورة تدريجية الى أو لا الدكسترين Dextrin (مزيج من سكريات متعددة لها أوزان جزيئية و اطئة ومن شم الى المالثوز و أخيراً الى D - (+) جلوكوز .

-: Cellulose : ب- السليلوز

يعتبر السليلوز من أكثر المركبات العضوية انتشاراً في الطبيعة . ويكون الجزء الأساس من خلايا النبات ويشمل 10 – 20% من السوزن الجساف لأوراق النباتسات وحوالى 50 % من خشب وقشرة الأشجار و 90 % من ألياف القطن .

ويحتوي السليلوزفي تركيبه على وحدات من D – كلوكوبايرونوسيد مرتبطة مع بعضها بين نرة الكربون – 1 من وحدة جلوكوز أخري في سلسلة طويلة غير متفرعة . ومثل النشا يتحلل السليلوز الي D – جلوكوز فقط عند معاملته مع محلول حامضي . ويختلف عن النشا بنوع ارتباطه الجلايكوسيدي حيث تكون الروابط الجلايكوسيدية من نوع – β لذا فإن جزيئات السليلوز تبقي خطية لا تلتوي الي تركيب حلزوني كما عند وجود ارتباط α – (1-4) مثل النشا أن التركيب البنيوي الخطي السلاسل جزيئة السليلوز يجعل من مجاميع الهيدروكسيل أن تكون في وضع يساعدها على ربط السلاسل الطبقية مع بعضها عن طريق تكوين روابط هيدروجينية . وتلاحم طبقات سلاسل السليلوز بهذا الشكل يجعل السليلوز صعب الذوبان في الماء ويعطى الستقراراً ومتانة لألياف السليلوز مما يجعلها مادة مثالية لبنية جدار الخلية في النباتات .

<u>--: Glycogen : جـ- الجلابكوجين</u>

يشابه تركيب الجلايكوجين الأميلوبكتين لكن سلاسله أكثر تفرعاً . وتحدث التفرعات بين كل سنة وحدات جلوكوز . وللجلايكوجين وزن جزيئي عالي . وهو المادة التي تستعملها الحيوانات في خزن الجلوكوز لحين استعمالها . وتخزن عادة في انسجة الكبد والعضلات .

استعمالات السليلوز الصناعية :-

لقد تمكن الكيميائيون من الاستفادة من المركبات الطبيعية ذات الجزيئات الكبيرة مثل السليلوز وتحويرها الي مواد ذات قيمة صناعية عالمية . ان كل وحدة جلوكوز في السليلوز تحتوي على ثلاثة مجاميع هيدروكسيل .

-: (Celluose acetate) السليلوز (Celluose acetate)

يمكن تحويل السليلوز الي ثلاثي خلات السليلور بوجسود انها دريد الخليك وحامض الخليك وقايل من حمض الكبرينيك . ويزيل التحلل الجزئي بعضاً من محاميع الخلات ويجزئ سلاسل السليلوز الي أجزاء أصغر (كل جزء يحتسوي علسي 20 – 300 وحدة) منتجة ما يعرف تجارياً بخلات السليلوز .

ويستعمل خلات السليلوز في عمل شرائح الأفلام الفوتو غرافية ، ان دفع محلول خلات السليلوز في الأسيتون من خلال فتحات مغزل دقيقة وتبخر المذيب يؤدي السي تكوين ألياف يمكن تحويلها الي خيوط تحول الي نسيج صناعي يعسرف بالرابون (ryon) ومن الأقمشة الي تحتوي علي خيوط الرابون قماش البطانيات وكذلك بعض الأقمشة النسائية .

ب- نترات السليلوز:-

يتحول السليلوز عند معاملته مع مزيج من حامض النتريك وحامض الكبريتيك الي نترات السليلوز (راجع تفاعلات الكحولات مع حامض النتريك). وتعتمد خواص واستعمالات هذا الناتج على درجة النيترة . ويستعمل في إنتاج الألواح الفوتوغرافية وكذلك في تحضير البارود .

نتم الكلة السليلوز بواسطة كلوريدات الألكيل بوجود قاعدة . ولايثرات المثيل والأيثيل والبنزيل استعمالات مهمة في الصناعة مثل انتاج الأنسجة والشرائح وكذلك البلاستيك .

د- الحرير الصناعي:-

عند معاملة الكحول مع ثاني كبريتيد الكربون بوجود القاعدة . نحصل علي أستر يسمى زانتات (Xanthate) .

R-OH+NaOH
$$\Longrightarrow$$
 RONa

RONa + S = C + S \Longrightarrow R-O-C-SNa

S \Longrightarrow

R-O-C-SNa

H+ ROH + CS₂

والسليلوز يتفاعل بنفس الطريقة مكوناً زانتات السليلوز ، وبإمرار محلول الزانثات في القاعدة (مادة لزجة) من خلال فتحات مغزلية دقيقة في حوض يحتوي علي حامض . يعاد تكوين السليلوز بشكل ألياف يمكن تحويلها الي خيوط تعرف بسالرايون (ryon) أو الحرير الصناعي . وفي قضاء الهندية يوجد معمل ضخم لإنتاج الحرير الصناعي من سليلوز الأخشاب .

الأسئلـــة

1-صنف السكريات الأحادية التالية ومن ثم حدد عدد ذرات الكربون غير المنتاظرة وعدد الأشباه الفراغية لكل من الصيغ التركيبية :-

CH ₂ OH C = 0 CHOH CHOH CHOH	O II CH I CHOH I CHOH I CH2OH	O CH CHOH CH2OH	CH ₂ OH C = O CHOH CH ₂ OH
()	(→)	(ب)	(1)

-2 ضع العلامة D و L وكذلك (S-R) لكل من السكريات الأحادية التالية.

CHO CHO CHO

HO
$$+$$
 OH $+$ OH $+$ OH $+$ OH $+$ OH $+$ OH

CH₂OH $+$ CH₂OH $+$ CH₂OH $+$ CH₂OH

(2) ($+$) ($+$) ($+$)

3- أعط مثالاً لكل من المركبات التالية:

4- أكتب ناتج تفاعل أستلة كل من
 أ - اللاكتوز ب- المانوز جــ السكروز

5- اشرح ما هو الفرق بين التركيب البنائي للنشأ والسليلوز .

6- أعط ميكانيكية توضح فيها كيفية تكون D - كلوكوبايرنزو في المحلول .

7- أعط كشفأ كيميائياً بسيطاً يمكن بواسطته التمييز بين كل من ز

أ- D - جلوكوز و D− كلوسيئول

ب − D – جلوكوز و D – فركتوز

جــ- D - جلوكوز و D- كالوز

د- سكروز ومالئوز

- ${\bf P}$ التحلل المائي للرافينوز يعطي ${\bf D}$ جلوكوز و ${\bf D}$ فركتسوز و ${\bf D}$ كالتوز أكتب كافة احتمالات ارتباط هذه السكريات لتكرين الرافينوز .
- -9 ارسم صيغة الحلقة الخماسية وصيغة الحلقة السداسية للـ -D رايبوز _ يمكنـ ك الإستعانة بجدول السكريات الأحادية) . كيف يمكن استعمال الأكسدة بحــامض البروديك للتميز بين مثيل -D $-\alpha$ رايبو فيورانوسيد ومثيل -D $-\alpha$ بايرونوسيد .

الباب النائي عسر الأحماض الأمسية والبرونسات

الباب الثاني عشر الإحماض الامينية والبروتينات Amino-acids and Proteins

تعتبر البروتينات أحد ثلاثة أصحناف متعددة الجزيئات الحبوية (الكربوهيدرات - البروتينات - الاحماض النووية) ولها فعاليات مختلفة ومتعددة . فهى كأنزيمات تقوم بتحضير وتنظيم التفاعلات التى تحدث فحى جسم الكائن الحى . والعضلات التى تعطى المرونة والحركة للجسم هى نوع من البروتينات . وإذا فحصنا الدم نجد أنه يحتوى على عدة بروتينات مسن ضمنها الهيموجلوبينات (hemoglobins) وهى البروتينات المسؤولة عن نقل الاوكسجين وثاني أوكسيد الكربون . وكذلك الجزيئات الناقلة للغذاء والمخلفات. والجلد والشعر الذي يحافظ على المظهر الخارجي نوع خاص من البروتينات ، وتعمل البروتينات بالتضامن مع مواد أخرى على بناء الهيكل الذي تستند عليه الجسم ، مثل العظام المكونة من شحكة مصن البروتينات مرتبطة مع الفلزات . وتمثل البروتينات نصف الوزن الجاف من الجسم .

وبعد الاطلاع على هذه الوظائف المتعدة والواسعة للبروتينات يجب ان لا نفاجاً بوجود البروتينات في تراكيب ذات أشكال وأحجام مختلفة وتظهر الدراسات على البروتينات ان اصغر حزيئة بسروتين معروفة فل الوقت الحاضر لها وزن جزيئى - 14.600. ولمعظم البروتينات اوزان جزيئية اعلى بكثير من هذا وتشمل اشكال البروتينات: الكروى مثل انسزيم اللايسوزايم (Lyoszyme) والهيموجلبين ، والحلزوني مثل α كراتين α

(keratin (بروتينات الشعر والاظافر والصوف) ، والخطى مثل بــروتين الفابروبن (Fibroin) في الحرير .

ولكن على الرغم هذا الاختلاف الواضح فى الشكل والحجم والوظيفة فان لجميع البروتينات صفات مشتركة يمكننا بواسطتها استنتاج تراكيبها وفهم خواصمها . فالبروتينات هى أميدات متعددة ووحداتها الجزيئية مكونة مسن حوالى عشرين نوعاً

وقد تتكون جزيئة بروئين واحدة من عدة مئات أو آلاف من وحدات الاحماض الامينية وبالطبع فان عدد احتمالات الاحماض الامينية لتكوين جزيئات بروئينية مختلفة للقيام بوظائفها . وهذه المجموعة من البروئينات لا تتشابه مع مجموعة أخرى من البروئينات موجودة في جسم كائن حي أخر أو يحتاج اليها .

الاحماض الامينية (amino acids)

ان معظم الاحماض الامينية الموجودة في الطبيعة هي من نسوع -5 الى ان مجموعة الامين (NH_2) تكسون على ذرة الكربسون α المجموعة كربون الكربوكسيل في الحامض الاميني

$$R_{\alpha}^{-C-CO_2H}$$
 NH_2

التركيب العام للاحماض α-الامينية

ولمعظم الاحماض الامينية – عدا الجلايسين الذي يحتوى على ذرة كربون غير متناظرة – التوزيع الفراغى -L (وحسب التسمية الحديثة تسمى -S حول ذرة الكربون – α) أي ان لها نفس التوزيع الفراغى لجزئية ال α جلسر الديهايد

ونجد في الجدول التالي الاحماض الامينية التي يمكن الحصول عليها من التحلل المائي للبروتينات .

تراكيب الاحماض الامينية الشائعة

O II H—CH·C—OH NH ₂	جلايسين glycine	gly
О 	alanine الاتين	ala
CH ₃ O	فالين valine	val
СН ₃ Н ₂	لوسين leucine	Leu
H ₂ C-C-C-CH-C-OH H ₃ NH ₂	اير ولوسينisoleucine	Ile
H_3 CSC H_2 C H_2 — C	میتایونین methionine	Met
HOCH ₂ —CH·C—OH NH ₂	سیرین serine	Ser
OH O H ₃ C-C-CH·C-OH NH ₂	threonine ئربيونين	Thr
HSCH ₂ —CH·C—OH	cysteine سستين	Cys

O H ₂ N-CH·C-OH CH ₂ C=O NH ₂	asparagine اسبار اجين	Asn
O II H ₂ N-CH C-OH CH ₂ CH ₂ C=O NH ₂	glutamine کلوتامیك	Gln
O II H ₂ N-CH C-OH CH ₂ C=O H	aspartic acid حامض اسبارتك	Asp
О H ₂ N-СН С-ОН СН ₂ СН ₂ С = О ОН	glutamic acid حامض کلوتامیك	Glu
O H ₂ N-CH C-OH CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ NH ₂	lysine لايسين	Lys
O H ₂ N-CH C-OH CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ HN=CH	arginine ارجنين	Arg

الخواص الحامضية والقاعدية للأحماض الامينية

بما أن الاحماض الامينية تحتوى على مجموعة آمين قاعدية ومجموعة كربوكسيل حامضية فانها تظهر الخاصيتين أى انها امفوترية (amphoteric) وتوجد الاحماض الامينية في حالتها الصلبة بشكل ايونات ثنائية القطب (dipolar ions) وهي الصيغة التي تكون فيه مجموعة الكربوكسيل بشكل ايون الكربوكسيلات ومجموعة الأمين بشكل الامونيوم الكربوكسيلات ومجموعة الأمين بشكل الامونيوم (خير - NH₃) والايونات ثنائية القطب تسمى ايضا ب ثنائي الايون – أو ايون زفيتر (Zwitter ions) ويكون التركيب ثنائي القطب لحامض الاميني في حالة توازن مع التركيب احادي الشحنة الموجبة والتركيب احادي الشحنة السالبة (حسب المحيط الذي يتواجد فيه)

ويظهر من المعادلة اعلاه ان جميع الاحماض الامينية توجد في التركيب احادى الايون الموجب في المحاليل الحامضية القوية أما في المحلول القاعدية القوية فأنها توجد في تركيب الايون السالب.

تحضير الاحماض الامينية

أ- تفاعل الامونيا مع احماض ه- هالو الكاربوكسيلية:

$$CH_3CH_2COOH \xrightarrow{Br_2, P} H_3C \xrightarrow{C} COOH \xrightarrow{NH_3 \text{ excess}} H_3C \xrightarrow{C} COOH \xrightarrow{NH_3 \text{ excess}} H_3C \xrightarrow{C} COOH \xrightarrow{NH_3 \text{ excess}} H_3C \xrightarrow{C} COOH$$

ب- تفاعل جبر اثيل Gabriel في تحضير الامينية

NH + CICH₂COOC₂H₅

N-CH₂CO₂C₂H₅

$$\frac{\text{KOH, H}_2\text{O}}{\text{HCI}}$$

CH₂COO

COOH

COOH

ج- الكلة استرات امينو مالونيك

تستعمل لتحضير الحوامض الامينية ايضاً طريقة محورة لتفاعل التحضير بواسطة المالوتيك .

بعد برومنة (bromonation) مالونات ثنائي الاثبل يفاعل البروميد الناتج مع فثالات البوتاسيوم ونحصل على استر N-فثال اميدومالونيك

ويمكن الكلة هذا المركب بواسطة هاليدات الكيل مختلفة . ان النحلل المائى الشديد لناتج التفاعل بالحامض يؤدى الى تحلل كلا الاسترين ومجموعة الفثالاميدو ولفظ ثانى اكسيد الكربون من مشتق حامض المالونيك الناتج ويكون الناتج النهائى لهذا التفاعل حامض امينى.

د- طریقة سترکر (Strecker Synthesis)

هذه طريقة عامة أخرى تستعمل فى تحضير الاحماض الامينية فعند معاملة الالديهايد مع الامونيا و HCN نحصل على α -امينو تنريل ويتكون الحامض الامينى بعد التحلل المائى والحامضى لهذا الناتج .

$$R - C - H + NH_3 + HCN$$

$$R - C - C - CN$$

$$R - C - COO$$

ففى الخطوة الاولى كما عرفنا عند دراستنا لمركبات الكاربونيك تتفاعل الالديهيدات مع الامونيا مكونا ايمينات (imines). وفيى الخطوة الثالثية يضاف HCN الى الاصرة المزدوجة (HN-C) اما الخطوة الثالثة فهى عملية تحلل مائى لمجموعة النتريل ومثال على هذه الطريقة:

$$CH_2-CH$$

$$+NH_3+HCN$$

$$+NH_3+HCN$$

$$+NH_3+HCN$$

$$+NH_3+HCN$$

$$+NH_3+HCN$$

تفاعلات الاحماض الامينية

أ- تفاعلات مجموعة الامين

تكون الاحماض الامينية املاحاً مع الأحماض اللاعضوية القوية مثل HCl

$$\begin{array}{ccc} & & & \oplus & \ominus \\ \text{NH}_2 & & & \text{NH}_3 & \text{Cl} \\ \text{H}_3\text{C--C-COOH} & & & \text{HCl} \\ & & & & \text{H} \end{array}$$

وهذه الاملاح صعبة الذوبان في الماء بعكس المحامض الحرحيث كون ذائباً ويمكن تحرير الحامض بواسطة قاعدة عضوية مثل البريدين (Pyridine).

ويمكن اسبله مجموعة الامين بتفاعل الحامض الاميني مع كلوريد أو انهايدريد الاسبل

فى هذا التفاعل تحولت مجموعة الامين الى مجموعة اميد فتغيرت صفتها القاعدية واصبحت لهذه المشتقات خواص حامضية فقط وقد يؤدى وجود تركيز عال من جزيئات الحامض الامينى الى تفاعل مجموعة الامين من جزيئة مع مجموعة الكربوكسيل من جزيئة اخرى مكونة بمسا يعرف بارتباط ببتيد (Peptide linkage).

تتفاعل الاحماض الامينية مع حامض النتروز حيث يتحرر غاز النتروجين

$$R$$
 $CH-NH_2$ + HNO_2
 $HOOC$
 $CH-OH$ + N_2
 $+ H_2O$

ب- تكوين املاح الاحماض الامينية

تكون الاحماض الامينية املاح مع المعادن الثقيلة حيث تتكون مركبات معقدة ومثال على ذلك تكون معقد النحاس للجلايسين (بلورات زرقاء) عند تسخين اوكسيد النحاس مع محلول مائى للجلايسين .

ج- لفظ CO2 من الأحماض الامينية

تفقد الاحماض الامينية ثانى اكسيد الكربون عند تسخينها مع كسيد الباريوم الجاف ويكون الناتج النهائى لهذا التفاعل أميناً

$$\begin{array}{c|c} NH_2 \\ R-C-CO_2H & \hline \\ H & BaO \end{array} \begin{array}{c} H_2N \\ CH_2 \\ R \end{array} + CO_2 \end{array}$$

" الأسئلية "

- 1- تكلم عن التركيب العام للأحماض الأمينية ؟
- 2- أذكر خمس أمثلة للأحماض الأمينية مع الأستعانة بكتابة الشكل العام الهم ؟
 - 3- تكلم عن الخواص الحامضية والقاعدية للأحماض الأمينية ؟
 - 4- أذكر أهم الطرق المستخدمة في تحضير الأحماض الأمينية ؟
- 5- أشرح بالتفصيل طريقة ستركر لتحضير الأحماض الأمينية مع توضيح ميكانيكيتها ؟
 - 6- وضح بالتفصيل تفاعلات مجموعة الأمين في الأحماض الأمينية ؟
 - 7- بين كيف يمكن تكوين أملاح الأحماض الأمينية ؟

المصطلحات العلمية

المصطلحات العلمية

ایثانول مطلق ایثانول مطلق

Acetaldehyde اسيتالدهيد

اسيتال

Acetamide

اسیتات

Acetic acid الاسينيك حمض الاسينيك

Acetic anhydride اتهيدريد أسيتيك

Acetone

Acetophenone

Acetyl chloride کلورید اسیتیل

Acetylene

Acetyl salicyclic acid

Acid

Acidity الحامضية

Acrylonitrile نیتریل اکریل

Activating

Activating substituents مجموعات منشطة **Activation energy** طاقة تنشيط Acyl اسبيل Acyl compounds مركبات اسيل Acylation اسبله Addition إضافة **Addition reactions** تفاعلات الإضافة **Adenine** ادينين حمض اديبيك Adipic acid الانين (حمض أميني) Alanine Aldehyde الدهيد Aldohexose الدوهكسوز Aleol condensation تكاثف الدول Aldose الدور Aldose شبه فكوى

الكان

الكين

Alkane

Alkene

Alkoxy group مجموعة الكوكسي Alkylation الكلة Alkyl group مجموعة الكيل Alkyl halide هاليد الكيل Alkyne الكاين Allyl alcohol كحول اليل Allyl chloride كلوريد اليل Alpha helix لولب الفا Alpha hydrogen ذرة هيدروجين الفا Amide أمبد Amine أمين Amino acid حمض أميني α-amino acid حمض الفا أمينو 2-amino ethanol 2-أمينو ايثانول **Amphoteric** امفوتيرى Amyl أميل Amylopectin أميلو بكتين

Anesthetic مخدر طبی Angina pectoris الذبحة الصدرية **Anhydrides** اتهيدريدات Aniline اتيلين Anisole اتيسول Antibiotic مضاد حيوى Anit-markovnikov عكس تفاعل مركونيكوف Aromatic اروماتي Aromatic hydrocarbons هيدروكربونات ارومانية Aroamticity الاروماتية Aryldiazonium salts أملاح ديازونيوم الاريل Aryl halides هاليدات أريل Aspartic acid حمض اسبارتيك Asymmetric center مركز غير متماثل Asymmetric carbon atom ذرة كربون غير متماثلة

ڈر *ی*

مدار ذری

Atomic

Atomic orbital

Azo compounds مركبات أزو Azo dyes صبغات أزو hase قاعدة **Basicity** قاعدية Benedict's solution محلول بندكت Benzaldehyde بنزالدهيد Benzamide بنزاميد Benzene بنزين Benzene diazonium chloride كلوريد ديازونيوم بنزين Benzenesulfonic acid حمض بنزين السلفونيك Benzoic acid حمض بنزويك Benzoyl chloride كلوريد البنزويل Bile acids الاحماض الصفراء **Boiling point** درجة غليان **Bond** رابطة

Bond angle

Bond energy

385

زاوية الرابطة

طاقة الرابطة

Bond length طول الرابطة **Bonding electrons** الكترونات رابطة **Bromobenzene** برومو بنزين Butadiene بيوتا دايين Butanal بيوناتال Butane بيوتان Butanoic حمض بيوتاتويك **Butanol** بيوتاتول **Butanone** بيوتاتون 1-butene 1-بيوتين t-butyl group مجموعة ثابيوتيل n-butyl alcohol كحول بيوتيل 1-butyne 1-بيوتاين **Butyric** acid حمض بيوتريك Caffeine كافيين Camphor كافور Carbanion اتبون کربونی

كاتيون كربوني

کربو هیدرات کربو هیدرات

أيون كربونيوم Carbonium ion

رباعی کلورید الکربون (Carbon tetrachloride

مجموعة كربونيل Carbonyl group

مجموعة كربوكسيل Carboxyl group

عامل حفاز عامل حفاز

تکسیر محفز Catalytic cracking

كاتيكول

سىلىلوز Cellulose

نيترات السيليلون Cellulose nitrate

كير الى كير الى

مركز كيرالى Chiral center

الكيرالية (ظاهرة) الكيرالية (ظاهرة)

كلورو فورم كلورو فورم

كلورو ميثان Chloro methane

كوليسترول كوليسترول

Cinnamaldehyde سينا مالدهيد (زيت القرفة) Cis-trans isomerism التماثل في مجاور - مضاء Clammensen reduction اختزال كليمنسن Coal tar قطران الفحم Condensation تكاثف Configuration ترتيب Conformation هيئة Conjugate acid حمض قرين Conjugated مقترن Conjugated double bonds روابط مزدوجة مقترنة Conjugation افتران Cracking تكسير Cyanonydrin ساينو هيدرين Cyclo حلقي Cycloalkane سايكلوالكان ، الكان حلقى

سايكلو الكين ، الكين حلقى

مجموعة مشطة

Cycloalkene

Deactivating group

مبيد د.د.ث

نزع مجموعة الكربوكسيل Decarboxylation

إزالة عناصر الماء إدالة عناصر الماء

Dehydrohalogenation نزع هالو هيدروجين

التشار الشحنة Delocalization of charge

افساد البروتينات Denaturation of proteins

يميني الدروان يميني الدروان

دایستر بومرات دایستر بومرات

منح دیازونیوم Diazonium salt

Diazotization قيازة

ثنائي کلورو ثنائي کلورو

دینی

Diethyl ether ثناني إيثيل أيثير

ثنائى الهيدروكسيل

ببتید ثنائی Dipeptide

عزم قطبی

Disaccharides ميكاكر ثنائية

رابطة مزدوجة (ثنائية)

Double helix کولب مزدوج

Dye

ديناميت Eynamite

هيئة منكسفة Eclipsed conformation

مجموعات ماتحة للاكترونات Electron releasing groups

مجموعة ساحبة للاكترونات Electron withdrawing groups

السالبية الكهربية الكهربية

الكتروفيلات Electrophiles

الابدال الالكتروفيلي الاروماتي Electrophilic aromatic substitution

Elimination eti-

Enantiomer

تفاعل ماص للحرارة تفاعل ماص للحرارة

اينول

ايبوكسد

Equilibrium إتزان

Esterification الاسترة

Esters الاسترأت Ethanal إيثانال Ethane ابثان Ethanol ايثاتول Ethene ايثين **Ethers** ايثرات Ethyl alcohol كحول ايثيل Ethylene oxide أكسيد إيثينين Exothermic reaction تقاعل طارد للحرارة Fats الدهون Fatty acids الاحماض الدهنية Fehling's test اختبار فهلنج Fermentation تخمر Formaldehyde فورمالدهيد Formamide فورماهيد Formic acid حمض القورميك Free radical جذر حر

Freons الفريونات Friedel-Crafts acylation فريدل - كرافتس Fumaric acid حمض الفيوماريك Functional group المجموعة الوظيفية Furan فيوران **D**-galactose د-جالاكتوز Gem diol ديول توأمى Geminal توامى Geometric isomers ايسومرات هندسية

د-جلوکوز د-جلوکوز

د-جليسر الدهيد – جليسر الدهيد

جليسرول

ثلاثي نيترات الجليسرول ليترات الجليسرول

جلاپسين جالاپسين

جايكوز ايد

Srignard reagent کاشف جرینیارد

Haloform test اختبار هالوفروم

Halogenation هلجنة Heat of hydrogenation حرارة الهدرجة Hemiacetal نصف استيال Hemiketal نصف كيتال Hinsberg's test اختبار هينزيرج Hofmann degradation خسف هوفمان Homologs متتابعات Homolytic cleavage انشطار متعادل Huckle rule فاعدة هوكل Hybrid orbitals مدارات مهجنة Hydroboration التفاعل مع البوران ثم الماء Hydrogen bond الرابطة الهيدروجينية Hydrolysis تميق Hydroxyl هيدروكسي Hydroxyl group مجموعة هيدروكسيل Inductive effect التأثير الحثى

بين الجزئيات

Intermolecular

Intramolecular في نفس الجزئ **Iodoform** test اختبار يودو فورم Ionic bond رابطة ايونية Isoelectric point نقطة التعادل الكهربي **Isomers** ايسومرات Kerosene كيروسين Ketal كيتال Keto-enol tautomersim ظاهرة إزاحة كيتو-اينول Ketone كيتوڻ Lactic acid حمض لكيتك Lactone لكتون Lactose لكتوز Leaving group مجموعة مغادرة

يسارى الدروان

حمض لویس حمض لویس

قاعدة لويس قاعدة لويس

Lewis structure بناء لویس

Lipids ليبيدات Lithum aluminium hydride هيدريد ليثيوم الومنيوم Maleic acid حمض مالييك Maleic anhydride اتهيدريد مالييك Maltose مالتوز Markovnikov's rule فاعدة مركونيكوف Mechanism آلية Meso compounds مركبات ميزو Meta موقع ميتا Meta directing groups مجموعات موجهة ميتا Methanal ميثال Methane ميثان

Methanol

مجموعة ميثوكسي

مجموعة ميثيل

ميثيل أمين ميثيل أمين

Methyl chloride کلورید میثیل

Methyl salicylate ساليسيلات الميثيل Mirror image صورة في المرآة Molecular formula صيغيةجزيئية Molecular orbital مدار جزيئي Molecular weight وزن جزيلي Monomer موثمر Monosaccharide سكر أحادي Mutarotation تعدل الدوران النوعي Naphthalene نفثالين Natural gas الغاز الطبيعي Newman projection إسقاط نيومان **Nicotine** نيكوتين **Nitration** نيترة Nitric acid حبض النيتريك Nitrile نيتريل Nitrobenzene نيترو بنزين مجموعة نيترو Nitro group

Nitroglycerine نيترو جليسرين Nitrosation نترزة Nitrous acid حمض النيتروز Nomenclature تسمية Nucleic acids الأحماض النووية **Nucleophiles** الكواشف النيوكليوفيليه **Nucleophilic substitutions** الابدال النيوكليوفيلي **Nylon** نيلون Octane أكتان Octane number الرقم الاكتائي Oil of winter green زيت خضرة الشناء Optical activity النشاط الضوئي **Optical** isomers الايسومرات الضونية **Orbital** مدار Orhto اورثو

أوزازون

التأكسدة/ الاكسدة

Osazone

Oxidation

Oxime أكسيم **Ozone** الاوزون **Ozonolysis** أوزنة Para بارا Penta خماسي Pentanal بنتاتال Pentane بنتان 2-pentanone 2-بنتانون 1-pentene 1-بنتين 1-pentyne 1-بنتاین Peptide bond رابطة بتيد Peroxyacetic acid حمض بيروكسى اسيتيك Peroxybenzoic حمض بيروكسي بنزويك Petroleum بترول рĦ الاس الهيدروجينى (درجة الحموضة) Phenol فينول Phenoxide ion ابون فيتوكسيد

Phenyl group مجموعة فيتيل Phosphoric acid حمض القوسقوريك Phosphorus pentachloride خماسى كلوريد الفوسفور Phosphorus tribromide ثلاثى بروميد القوسقور Phosphorus trichloride ثلاثى كلوريد القوسقور Pi bond رابطة باي Planar مسطح Plane of symmetry مستوى تماثل Plane polarized light ضوء مستقطب في مستوى Polar bond رابطة قطبية Potar molecule جزئ قطبي Polarimeter مقطاب Polyester بولي استر Polyethylene بولى ايثلين Polymer ميلمن

البلمرة

ببتيد متعد

Polymerization

Poly peptitde

Primary أولى **Propanal** برويا نال Propane بروبان Propanoic acid حمض بروباتويك **Propanol** بروباتول Propanone بروياتون **Propene** بروبين Propyl group مجموعة بروبايل Propyne بروباين **Proteins** بروتينات Quaternary رباعي Quaternary ammonium salts أملاح أمونيوم الرباعية Racemic mixture مخلوط راسيمي Rancidity نزنخ Reaction intermediate وسيط في تفاعل Reaction mechanism ميكاتيكية التفاعل

سكر مختزل

Reducing sugar

Reduction الختزال Reductive amination لمينة لختزالية Reforming إصلاح Resolution فصل Resonance رنين طاقة الرنين Resonance energy Resorcinol ريزو سينول Rotation دوران ، تدوير Saccharides السكاكر Salicylaldehyde ساليسالدهيد Salicylic acid حمض الساليسليك Saponification تصبني Saturated hydrocarbon هيدروكريون مشبع Saytzeff rule فاعدة سيتزيف Secondary ثنائية Semicarbazide سيمى كربازايد

Semicarbazone

سيمى كريازون

Schiff bases قواعد شيف Sigma bond رابطة سيجما Soap صابون Sodamide اميد الصوديوم Sodium acetylide اسيتليد الصوديوم Sodium borohydride بورو هيدريد الصوديوم Sodium hydroxide هيدروكسيد الصوديوم Sodium methoxide ميثوكسيد الصوديوم Sodium nitrite نيتريت الصوديوم Specific rotation الدوران النوعى Staggered conformation هيئة متبادلة Starch نشا Stereochemistry الكيمياء الفراغية Stereoisomer متشكل فراغي Steric hindrance اعاقة فراغية Structural بنائي

مجموعة تفرع

Substituent group

Substitution reaction تفاعل إبدال Succinic acid حمض سكسينك Succinic anhydride انهيدريد سكستيك Sucrose سكروز Superimposable متطابق Tartaric acid حمض الطرطريك **Tautomer** نزيح **Tautomerism** ظاهرة النزوح **Teflon** تقلون Tertiary ئلئى، ئلاثى Tetraethyllead رباعى إيثيل الرصاص Tetrahedral هرمی رباعی Thionyl chloride كلوريد اليثونيل TNT متفجرت،ن،ت Tollen's reagent كاشف توليتز Toluene تولوين

أسترة متبادلة

Transesterification

Triglyceride ثلاثی جلیسراید

Triple bond رابطة ثلاثیة

Unsaturated غیر مشبع

Unshared electrons

Vicinal بواری

Vinyl group

Vinyl hydrogen

نرة هیدروجین فاینیلیة

Vitamin فيتامين

زايلين

Zwitterions أيون مزدوج

الملاحق

	•		

جدول (1) الثوابت الفيزيانية للالكانات

الاسم	الصيغة الجزيئية	يرجة الانصهار°م	درجة الظيان°م
ميثان	CH ₄	184-	162-
ای ٹا ن	CH ₃ -CH ₃	172-	88.5-
<u></u> بروبان	CH ₃ -CH ₂ -CH ₃	187-	44.0~
<u>ــــــــــ</u> بيوتا <i>ن</i>	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -CH ₃	135-	صفر
ایز وبیوتان	(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH ₃	145-	10.2-
<u> </u>	CH ₃ -(CH ₂) ₃ -CH ₃	130-	36
ايزوبنتا <i>ن</i>	(CH ₃) ₂ -CH-CH ₂ -CH ₃	159-	28
نيوبنتان	(CH ₃) ₄ -C	20-	9.5
عــــــهکسان	CH ₃ -(CH ₂) ₄ -CH ₃	95-	69
عــ هبتان	C ₇ H ₁₆	90-	98.4
 عـــ-أوكتان	C ₈ H ₁₈	57-	126
ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	C ₉ H ₂₀	54-	151
عـــ - بيكان	$C_{10}H_{22}$	30-	174
 ع_–هنیدیکان	C ₁₁ H ₂₄	26-	197
عــحوديكان	C ₁₂ H ₂₆	12-	216
عـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	C ₁₃ H ₂₈	6-	234
عتثر ادبكان	C ₁₄ H ₃₀	5.5	252
عـــجنتاديكان	C ₁₅ H ₃₂	10	266
عهکسادیکان	C ₁₆ H ₃₄	18	280
ع هبنادیک <i>ان</i>	C ₁₇ H ₃₆	22	292
عــ-أوكتاديكان	C ₁₈ H ₃₈	28	308
عــ نوناديكان	$C_{19}H_{40}$	32	320
عــ-ايكوسان	C ₂₀ H ₄₂	38	305
عـــ-بنتاكوسان	C ₂₅ H ₅₂	54	250
عـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	C ₃₀ H ₆₂	65	304

جدول (2) الثوابت الفيزيائية للالكينات

N 1	درجة الانصهار	درجة الغليان	اكثافة	حرارة الاحتراق
الاسم	٥م	۵م	جم/مل	كيلوجول/مول
ايثين	169-	102-	0.566	1411
بروبی <i>ن</i>	185-	48-	0.609	2058
	195-	6.5-	0.625	2718
 2–بيونين	127-	64	0.630	2670
 ایزوبیونیلین	141-	7-	0.594	2708
1-بنتین	138-	30	0.641	3376
2-بنتين (م)	151-	37	0.615	3324
		36	0.647	
	135-	25	0.648	
 1هکسین	141-	64	0.673	4033
 2–هبتین	120-	93	0.697	4690
1 أو كتين	104-	123	0.722	5347
	88-	145	0.731	6004
1 -دیسین	87-	173	0.733	6660

جدول (3) الثوابت الفيزيانية لبعض الالكاينات

الكثافة	درجة الظيان	درجة الانصهار	.
جم/مل	°م	PO	الاسم
0.613	75-	82-	الايثاين
0.660	27.5-	104.7-	بروباين
0.668	9	130-	1 -بيوتاين
0.694	27	24 -	2-بيوتاين
0.695	40	98 -	ا -بندًاین
0.714	5 5	101	2-بنتاین
0.685	29		3-میٹیل-1-بیوتاین
0.719	72	124-	1 –هکساین
0.730	84	92-	2-هکساین
0.669	38	81-	ا -بيو ناين
0.733	100	80-	1 - هبتاين
0.747	126	70	1 -أوكتاين
0.748	131		4-أوكتاين
0.763	151	65-	1 -نوناي <i>ن</i>
0.776	182	36-	ا نیماین
0.769	175		5 - دیساین

جدول (4) بعض الثوابت الفيزيانية لهاليدات الالكيل

بيد	اليود	ميد	البرو	ئور <u>ي</u> د	الكا	
الكثافة	درجة الغليان	الكثافة	درجة الغليان	الكثافة	درجة الغليان	الاسم
جم/مل	م ا	جم/مل	°م	جم/مل	° م	
2.279	43	1.732	5	0.920	24-	الميثيل
1.933	72	1.430	38	0.910	12.5	الايثيل
1.747	102	1.335	71	0.890	47	عـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
1.617	130	1.276	102	0.884	78.5	عـــ-بيوتيل
1.517	157	1.223	130	0.883	108	عــــــــنئيل
1.441	180	1.173	156	0.882	134	عهکسیل
1.401	204		180	0.880	160	عـ هېتيل
	255.5		202	0.890	185	عـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
1.705	89.5	1.310	60	0.860	36.5	ایز و بر وبیل
1.605	120	1.266	91	0.875	69	ایز و بیو تیل
1.595	119	1.758	91	0.871	68	بيوتيل ثانوى
1.520	100	1.222	73	0.840	51	بيوتيل ثالثي
	93		201	1.102	179	ىنزايل
			85		92	α - مینیل ایٹیل
	137		92		92	β فينيل اينيل
	-		184		173	تنانى فينيل ميثيل
	-		230		310	ئلائى فينيل ميئيل
3.355	180	2.490	99	1.336	40	تنائى ھالو ميئان
4.008	يتسامى	2.890	151	1.489	61	ئلائى ھالو ميئان
4.320	ينسامى	3,420	189.5	1.595	77	رباعی هالو میثان
2.840	179	2.056	110	1.174	57	1،1-ئنائى ھالو ايئان
2.130	يتكسر	2.180	132	1.257	84	2،1-ثنائى ھالو ايثان

جدول (5) الثوابت الفيزيائية للاثيرات

درجة الغليان°م	درجة الانصهار "م	الصيفة الكيميالية	الاسم
24-	140-	CH ₃ -O-CH ₃	ثنائى ميثيل أثير
34.6	116	C ₂ H ₅ O-C ₂ H ₅	تنائى ايثيل اثير
91	123-	C ₃ H ₇ -O-C ₃ H ₇	شائی عــ-بروبیل اثیر
69	60-	(CH ₃) ₂ -CH-O-CH-(CH ₃) ₂	نتائى ايروبروبيل اثير
142	95-	C ₄ H ₉ -O-C ₄ H ₉	شائي عــسيونيل اثير
190		C ₅ H ₁₁ -O-C ₅ H ₁₁	شائى عــ بنتيل الثير
7.9		CH ₃ O C ₂ H ₅	میثیل ایٹیل ائیر
38.9		CH ₃ -O-C ₃ H ₇	ميثيل عــــجروبيل اثير
32.5		CH ₃ -O-CH-(CH ₃) ₂	میثیل ایزونروبیل اثیر
70.3		CH ₃ -O-C ₄ H ₉	میثیل عــ-بیوتیل اثیر
51.4		C ₂ H ₅ -O-C ₃ H ₇	ایثیل عــــجروبیل اثیر
54 60	•	C ₂ H ₅ -O-CH (CH ₃) ₂	ایثیل ایزوبروبیل اثیر
30		CH ₂ =CH-O-CH-CH ₂	فینیل اثیر
35.5		C ₂ H ₅ -O-CH=CH ₂	فینیل ایٹیل اثیر
46		CH ₃ -O-CH ₂ -CH=CH ₂	ميثيل اللايل اثير
67.6	<u> </u>	C ₂ H ₅ -O-CH ₂ -CH=CH ₂	ايثيل اللايل اثير
94.3		CH ₂ =CH-CH ₂ -O-CH ₂ - CH=CH ₂	شائى اللايل اثير
10.7		H ₂ C CH ₂	ایثیلین اکسید
154	37-	CH ₃ -O-C ₆ H ₅	اينزول
172	33-	C ₂ H ₅ -O-C ₆ H ₅	فينيتول
259	27	C ₆ H ₅ -O-C ₆ H ₅	شاتی فینیل اثیر
101	11	H ₂ C — CH ₂	4،1-دايوكسان
66	108-		رباعی هیدروفیوران

جدول (6) الخواص الفيزيائية للفينولات

قابلية الذوبان	درجة الظيان	درجة الانصهار	الاسم
0-3	٥م	٥	
9.3	182	41	الفينول
2.5	191	31	كريسول
	152	16	فلوروفينول
2.8	173	9	كلوروفينول
	194	5	بروموفينول
		43	يودوفينول
1.7		174	أميتو فينول
0.2	217	45	نيتروفينول
0.6		113	4،2 تنائى فينول
1.4		122	6،4،2–ثلاثى نيىزوفينول
45	246	104	الكاتسول
123	281	110	ريسورسنول
8	286	173	هيدروكينون

جدول (7) الثوابت الفيزيائية لبعض الالدهيدات والكيتونات

الاسم	الصيغة الجزيئية	ترجة الانصهار°م	درجة الغيان ⁰ م
أ- الالدميدات			
 قورمالدهید	Н-СНО	92-	21-
أستالدهيد	CH ₃ -CHO	123.5-	20.3
بروبانالدهيد	C ₂ H ₅ -CHO	81-	48.8
عـــ جيوتر الدميد	C ₃ H ₇ -CHO	99	75.7
ايزوبيونر الدهيد	(CH ₃) ₂ -CHCHO	65.9-	61.0
عـــخالر الدميد	C ₄ H ₉ -CHO		103.4
عــ - كابر و الدهيد	C ₃ H ₁₁ -CHO		129
عــ هبتالدهید	C ₆ H ₁₃ -CHO	45-	155
اکرولین	CH ₂ -CH-CHO	87.7-	52.5-
کروتانا لد هید	CH ₃ -CH=CH-CHO	75	104
كلورال ميدرات	CCI ₃ -CHO	47.4	
بنز الدهيد	C ₆ H ₅ -CHO	26-	178
سلسادهود	C₀H₄(OH)-CHO	2	197
اينز الدميد		3	348
فانلین		82	285
بيرونال		37	263
ب- الكيتونات			
اسيتون	CH ₃ -CO-CH ₃	94.3-	56.1
ایثیل میثیل کیتون	CH ₃ -CO-C ₂ H ₅	86.4-	79.6
2-بنتانون	CH ₃ -CO-C ₃ H ₇	77.8-	101.7
3-بنتانون	C ₂ H ₅ -CO-C ₂ H ₅	42-	101.7
2-هكسانون	CH ₃ CO-C ₄ H ₉	35-	127
3-هكسانون	C ₂ H ₅ -CO-C ₃ H ₇		124
اسيتوفينون	C ₆ H ₅ -CO-CH ₃	21	202
بروييوفينون	C ₆ H ₅ -CO-CH ₂ -CH ₃	21	218
عے بیوتر ابو فیمون	C ₆ H ₅ -CO-C ₃ H ₇	11	232
بنزونينون	C ₆ H ₅ -CO-C ₆ H ₅	48	306

جدول (8) الثوابت الفيزيائية للأحماض أحادية الكربوكسيل

	نرجة الظيان	نرجة الانصهار		
	م	مم	اسم العمض طبقا للابوياك	امعم المحمض الشائع
	100.8	7.8	ميثانويك	فورميك
	118.1	16.6	ایدانو یک	اسپتیك
	441.1	22-	بروبانويك	بر وبانویك
\top	163.5	7.9-	بيوتانويك	عـــ –بيو نريك
	154.4	47-	2 -میثیل دروبانویك	ايز وببوتريك
	187	59-	بنتانريك	عــ خائريك
	176.7	37.6-	3-مىثىل بيوتانويك	ايزوفالريك
	174		2-میثیل بیونانویك	ميثيل ابثيل اسيتيك
	163.8	35.4	2،2-ئنانى مىنئىل بروبانويك	ئالائى مىنئىل اسىتىك
	202	9.5-	هكسانو يك	كابرويك
	223.5	10-	هبتانویك	هبتويك
	237.5	16	اوكتانويك	كابر ينيك
	254	12.5	<u>۔۔۔۔۔</u> ثو بویك	بيلارجونيك
	268.4	31	منديكانو يك	هىدىسىلىك
	225	48.0	دو دیکانو یك	<u></u> لوريك
	230	51	تر ای دیکاتویك	تر ای دیسایك
	250.5	58	تتر ادیکانویك	مير سٽيك
	257	54	بىنلاپكانويك	بىنادىسىلىك
	215	64	هكساديكانويك	بالمثيك
	227	59.9	هبتكاديكانويك	مارجريك
	383	69.3	أوكتاديكانريك	ىو ندىسىلىك
	299	99	ىو نادىكاتو يك	ىر ندىسىلىك
	328	77	ايكو سانو يك	ار اشبدیك
	250	122	ىنزويك	انزويك
	259	106	طولويك	لحواوياه
		147	نینزوینزویك	ا ا سِنرو در ریك
		159		ماسارك
	-	146	هیدروکسی بنزویك امسو بنزویك	انير انيايك

المراجع

المراجسع

- [- الكيمياع العضوية د. رعد اسماعيل و د.مقداد توفيق جامعة الموصل 1987 .
- 2- اسس الكيمياء العضوية ج.م. ثيدر ، أ.نيشفاتال جـون وايلي 2- اسس الكيمياء العضوية ج.م. ثيدر ، أ.نيشفاتال جـون وايلي 1978 ترجمة أ.د. مدحت إسلام .
- 3- الكيمياء العضوية ب.باقلوف و أ. تيرينتيف دار مير الطباعة و النشر 1979 .
- 4- الكيمياء العضوية الأليفاتية -د. عبد الله عبد الله حجازى جامعة الملك سعود 1993.
- 5- المركبات الحلقية غير المتجانسة والحبوية د. حمد بن عبد الله ، د. محمد بن ابر اهيم ، د. سالم بن سليم جامعة الملك سعود 1992.
- 6- الكيمياء العضوية الأروماتية د.محمد بن ابراهيم ، د. سالم بن سليم ، د. حمد بن عبد الله جامعة الملك سعود 1992 .
- 7- أصول الكيمياء العضوية د.عادل أحمد جرار ، دار جـون وايلـي واولاده 1984 .
- 8- الكيمياء العضوية ن، و. جراهام سولومونز ترجمـــة أ.د. عـــادل الأحمد جرار دار جون وايلي وأولاده 1980 .

- 9- الكيمياء العضوية -- د.عبد الكريم عبد محمد ، د. حلمى حسن الحسينى ، د. مهدى مجيد الحلى ، د. محمد فرج الفلاح -- جامعــة قــار بــونس . 1996.
- 10- أساسيات الكيمياء العضوية د.محمد أحمد الخضر دار الآقاق القاد محمد أحمد الخضر دار الآقاق القاد صنعاء 1995 .
- 11- أسس الكيمياء العضوية د. سالم بن سليم الذياب جامعة الملك سعود 1996 .
- 12- أسس الكيمياء العضوية أ.د. يوسف على القناص جامعة بغداد 1987.

المحتويات



بسم الله الرحمن الرحيم المحتويات

الصفحة

الإهداء المقدمة

	الباب الأول : مقدمة في الكيمياء العضوية
15	– النركيب الالكتروني للأيونات
18	- النطرية التركيبية للمركبات العضوية
19	 المدارات الذرية للعناصر الأساسية في المركبات العضوية
20	الهيدرو جينا
20	الكريون
20	النتروجين
20	الأكسجين
21	الهالوجينات
21	- الرو ابط الكيميائية
21	أو لا :الرابطة الايونية
22	ئانيا: الروابط التساهمية
23	 السالبية الكهربية وقطبية الرابطة
25	- نتائيات الأقطاب وعزم نثائى القطب
26	- يت الويس
27	– بلرزومانس
28	– تكوين الرابطة التساهمية
- º 29	
_ ,	– المدارات المهجنة في الكربون

الصفحا	
31	 الترتيب الرباعي السطوح للمدارات الجزييئية للكربون
31	- الصيغة التركيبية والمركبات الحقيقية
32	– الدوران حول محور الرابطة
33	- تصنيف المركبات العضوية
33	- ميكانيكية التفاعلات العضوية
35	أولا:احتفاظ كل من الذرتين بأحد الكتروني الرابطة التساهمية R _x
36	ثانيا: ذرة أو مجموعة (R) تحتفظ بالمزدوج الالكتروني
37	ثالثًا: نرة أو مجموعة R تفقد المزدوج الالكتروني المشترك
37	أ- تفاعلات الإضافة
38	ب- تفاعلات الإحلل (الإستبدال)
39	الأسئلة
	الياب الثاني : الهيدروكربونات المشبعة (الألكانات)
43	الصيغة التركيبية
44	الأشباه الجزيئية (الأيزومرات) في الألكانات
46	تسمية الألكانات
49	
	السلسلة المتناظرة
49	السلسلة المتناظرةالخواص الفيزيانيةالخواص الفيزيانية
49 50	
	الخواص الفيزيانية
50	الخواص الفيزيانية تحضير الألكانات
50 50	الخواص الفيزيانية تحضير الألكانات أ- هدرجة الألكينات
50 50 51	الخواص الفيزيانية
50 50 51 51	الخواص الفيزيانية

الصفحة	
52	ج- استعمال كاشف جرينيارد
53	د- تقاعل فورنز
54	1- أيونية1
54	2- الجذر الحر
54	هــ- طريقة كورى - هاوس
55	و - طريقة كولب
55	ز – از دواج بورانات الإلكيل
56	الخواص الكيميانية للألكانات
56	أ- تفاعلات الالكانات مع الهالوجينات (الهلجنة)
58	ب- ميكانيكية تقاعل الهلجنة (كلورة الميثان كنموذج)
60	الأسئلة
	الباب الثالث: الهيدروكربونات غير المشبعة (الألكينات)
65	الباب الثالث: الهيدروكربونات غير المشبعة (الألكينات) التسمية
65 66	•
_ -	التسمية
66	التسميةالتسمية الألكينات
66 67	التسمية
66 67 68	التسمية الخواص الفيزيائية للألكينات الخواص الفيزيائية للألكينات الأيزومرات الهندسية تحضير الألكينات
66 67 68 68	التسمية
66 67 68 68 73	التسمية
66 67 68 68 73 74	التسمية
66 67 68 68 73 74 75	التسمية
66 67 68 68 73 74 75	التسمية الخواص الفيزيائية للألكينات الأيزومرات الهندسية الأيزومرات الهندسية المصنير الألكينات المحضير الألكينات المحولات المحف جزيئه ماء من الكحولات المحف جزئيه هاليدان الالكيل حنف جزئيه هالوجين من هاليدات الالكيل حنف جزئيه هالوجين أمن المتاظرة المحافة الكواشف المتناظرة المحافة الكواشف المتناطرة المحافة الكواشف المحافة المحافة الكواشف المحافة الكواشفة الكواشف المحافة الكواشفا الك

الصنفحا	
78	1- إضافة هاليد الهيدروجين - قاعدة ماركونيكوف
81	2- إضافة حامض الكبريتيك
82	3- أضافة الماء الى الإلكينات
83	4- إضافة HOX
84	5- إضافة هيدريد البورون
85	6- إضافة بروميد الهيدروجين خلافاً لقاعدة ماركونيكوف
86	ج- أكسدة الإلكينات
86	1- انشطار الإلكينات بفعل الاكسدة
87	2- هيروكسيلية الألكينات
87	3- الأوزنه (تفاعل الإلكينات مع الأوزون)
88	د- تفاعلات الألكلة – البلمرة والدايمرة
	المركبات غير المشبعة التي تحتوى على رابطتين مزدوجتين أو
90	أكثر
90	أ- المركبات التي تحتوي على روابط مزدوجة "منعزلمة"
	ب- المركبات التي تحتوى على روابط مزدوجة متراكمة
90	"متجمعة"
	 ج- المركبات التي تحتوى على روابط مزدوجة متبادلة "متعاقبة"
90	
94	لأسئلة
	لباب الرابع: الأكاينات
99	لتسمية
100	لكربون المهجن (sp) - تركيب الاستيلين
101	لخراص الفيزيائيةلغراص الفيزيائية
101	حضير الألكاينات

الصبقحا	
102	أ- من الألكاينات الطرفية
102	ب- من الألكاينات
103	تفاعلات الألكابنات
104	أ- إضافة الهيدروجين (الهدرجة)
105	ب- إضافة الهالوجين
105	ج- إضافة الماء
106	د- إضافة هاليد الهيدروجين
107	مــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
108	الخاصية الحامضية للأستيلين والألكاينات الطرفية
110	شق الرابطة الثلاثية للألكاينات بواسطة الأكسدة
111	الأسئلة
	البلب الخامس : المركبات الأروماتية:
117	البنزين
118	تركيب البنزين
120	تسمية مشتقات البنزين
122	المركبات الأرومانية المحتوية على أكثر من حلقة
123	
	التفاعلات الأرومانية (تفاعلات التعويض الباحثة عن الإلكترونات)
123	النفاعلات الأرومانية (تفاعلات التعويض الباحثة عن الإلكترونات) أ- الهلجنة
123 125	النفاعلات الأرومانية (نفاعلات النعويض الباحثة عن الإلكترونات) أ- الهلجنة
	ا الهلجنة
125	ا – الهلجنة ب – النيئرة
125 127	ا – الهاجنة ب – النيترة ج – السلفنة
125 127 128	 الهاجنة النيئرة السلفنة د-الألكلة (تفاعل فريدل – كرافتس)

الصفحة	
133	ب- شرح التوجيه معتمداً على إستقرار ايون الكربونيوم (معقدية)
136	بعض النطبيقات لتفاعلات التعويض الباحثة عن الألكترونات
139	الأسئلة
	الباب السادس: الهاليدات الأليفاتية والأورماتية:
146	تركيب جزئيه هاليد الألكيل
147	التسمية
147	تحضير الهاليدات
147	أ- هلجنة الألكانات
148	ب- إضافة هاليدات الهيدروجين الى الالكينات والألكاينات
148	 ج- إضافة جزئيه هالوجين الى الإلكينات والألكاينات
149	د- تفاعلات الهلجنة الباحثة عن الإلكترونات
149	هـــ الهاليدات من الكحو لات
150	ز – تفاعل تبادل هاليد
150	تفاعلات الهائيدات
151	تفاعلات الاستبدال (التعويض) الباحثة عن النواة
151	الكواشف الباحثة عن النواة
153	ميكانيكية تفاعلات الاستبدال الباحثة عن النواة
153	أ– ميكانيكية تقاعل S _N 2
155	ب- میکانیکیهٔ تفاعل S _N I
156	تأثير المذيب
158	طبيعة المجموعة المغادرة
159	تفاعلات الحنف لهاليدات الإلكيل
160	نفاعلات الهاليدات مع الفازات
160	ا- کاشف جرینبار د

الصفحة	
162	ب- الكيل الليثيوم
164	الأسئلة
	الباب السابع: الكحولات والإيثرات :
171	أنواع الكمولات
172	- أنواع الإيثرات
172 173	تسمية الكحولات والإيثرات
	الخواص الفيزيائية
176	تحضير الكحولات في الصناعة
176	1 الميثانول
177	2- الإيثانول
178	الطرق العامة لتحضير الكحولات
178	1- إضافة الماء الى الألكينات
178	2- بواسطة إزالة الزئبق
180	3- إضافة ثنائى البوران
180	4- إختزال الكيتونات والألديهدات
180	5- إختزال الأحماض الكربوكسيلية
180	6- إختزال الإسترات
181	7- إضافة كاشف جرينيارد الى مركبات الكربونيل
181	8- تحضير الكحولات من هاليدات الألكيل
181	9- أكسدة كاشف جرينيارد
182	تفاعلات الكحولات
182	أ- تفاعلات تتضمن كسر الرابطة (O-H)
182	1- حامضية الكحولات - تكوين أيون الألكوكسيد

الصفحة	
185	2- تكوين الأسترات
186	ب- تفاعلات كسر الرابطة (O-C)
186	1- نزع جزيئه ماء من الكحولات
	2- تفاعلات الكحولات مــع هاليــدات الهيــدروجين PX3 ، HX ،
186	\$OCl ₂
187	الحالة الانتقالية
189	1- تفاعلات الكحولات مع كلوريد الثايونيل
189	2- مع ثلاثي هاليد الفوسفور أو خماسي هاليد الفوسفور
190	ج- تفاعلات كسر الرابطة (H-C)
190	1- أكسدة الكحولات الأولية
191	2– أكسدة الكحو لات الثانوية
192	3- ميكانيكية أكسدة الكحولات بواسطة حامض الكروميك
193	4- أكسدة الكحولات الثلاثية
194	طرق التمييز بين الكحولات
195	تحضير الإثيرات
195	أ- نزع جزيئه من جزيئين كحول
195	ب- طريقة وليامسون
196	· تفاعلات الإيثرات
196	أ- مع الأحماضأ- مع الأحماض
197	ب- الأكسدة
199	٠ قالم
	لباب الثامن : الألديهيدات والكيتونات
205	ركيب جزيئه مركبات الكربونيل

الصفحة	
207	تسمية الألديهيدات والكيتونات
209	الخواص الفيزيائية
210	تحضير الألديهيدات والكيتونات
210	أ- أكسدة الكحولات
211	ب- أكسدة الألكينات بواسطة الأزون (الأوزنه)
213	ج- إضافة الماء الى الألكينات
214	د- من مشتقات الأحماض الكربوكمبيلية
216	تفاعلات خاصة بتحضير الكيتونات
216	1- تفاعل فريدل - كرافتس (الأسيلة)
	2- تفاعل النايترات مع كاشف جرينيارد أو مع مركبات الليثيــوم
217	العضوية (RLi)
217	3- تفاعل الأحماض الكربوكسيلية مع مركبات الليثيوم العضوية
218	النفاعلات الخاصة بمجموعة الكربونيل
220	أ- إضافة الماء (الهيدرات)
220	ب- إضافة الكحولات : الأسيتالات والكيتالات
223	ج- إضافة مشتقات الأمونيا
224	تفاعلات التكثيف
	1- تفاعلات مركبات الكاربونيل مع هيدروكســيل أمــين (مشـــتق
224	الأوكزيم)
225	2- مع الهيدر ازين (مشتق الهيدر ازين)
225	3- مع فنیل هیدرازین (مشتق فینیل هیدرازین)
226	4- مع 2،4-تنائى نتروفينل هيدرازين
226	5- مع سیمی کارباز ان (مشتق سمی کاربازون)
227	د- إضافة كاشف جرينيارد والكواشف الغلزية العضوية الأخرى

الصفحة	
227	1- تفاعل الألديهيدات مع الكاشف
228	2- تفاعل إضافة أيون الأسينالديد
228	3- تفاعلات إضافة الكيلات الليثيوم
229	4- تفاعل ريفورماسكي
230	هــــــــــــــــ الهيدروجين (HCN)
231	و- إضافة بيروكبريتيت الصوديوم
231	ز – تفاعل إضافة الفوسفورات تفاعل فيتك
233	أيون الأينو لات : فاعلية الكربون –α
234	تفاعلات الأضافة الذاتية : تكاثف الدول
236	تفاعل كانيز ارو
238	هلجنة الألديهيدات والكيتونات
238	أ- بواسطة التحضير الحامضي
238	ب- بو اسطة التحضير القاعدي
239	تفاعل الهالوفورم
241	تفاعلات الإخترال
241	أ- الهدرجة المحفزة
241	ب- الأختزال بواسطة هيدريدات الفلزات
242	ج- إختزال كلمنسن
243	د- إختزال وولف – كشز
245	النفاعلات الخاصة بالألبيهيدات
245	أ- تقاعلات الأكسدة
247	الأسئلة

الصفحة	
	الباب التاسع : الأحماض الكربوكسيلية ومشتقاتها :
253	تركيب الأحماض الكربوكسيلية
254	التسمية
256	الخواص الفيزيائية
257	صفة الحامضية
260	تعضير الأحماض الكربوكسيلية
260	أ– أكسدة الكحولات الأولية والألديهيدات
260	ب- أكسدة كيتونات المثيل
261	ج- التحلل المائي للنتلات
263	د- كربنة كواشف جرينيارد
264	هـــ - تفاعلات الأكسدة الخاصة بالمركبات الأروماتية
264	تفاعلات الأحماض الكربوكسيلية
264	أ- تفاعلات الرابطة (O - H) الحامضية
264	1- نكوين أملاح لاع ضوية
265	2- الأسترة
266	ب- نفاعلات تحدث علمي كربونيل مجموعة الكربوكسيل
267	1 - تفاعلات الإضافة المحضرة بالقواعد
268	2- تفاعلات الإضافة المحفزة بالحامض
269	ميكانيكية الأسترة الحفزية
272	جــــــ تفاعلات تحدث علي سلسلة الهيدروكربون
274	د- تفاعل إزالة مجموعة الكربوكسيل
27 5	مشتقات الأحماض الكربوكسيلية
277	تسمية مشتقات الأحماض الكربوكسيلية
277	1 – الأستر ات

الصفحة	
277	2- الأميدات
277	3- هاليدات الحامض
278	4- الأنهايدريدات
278	5- الأملاح
278	الخواص الفيزيائيةالخواص الفيزيائية
279	طرق التحضير
279	أ- الأسترات
280	ب- الأميدات
282	ج هاليدات الأسيل
283	د – أنهايدريدات الحوامض
284	تفاعلات مشتقات الأحماض الكربوكسيلية
284	أ- تفاعلات التعويض الباحث عن النواة
284	طرق كسر وتكوين الرابطةطرق كسر وتكوين الرابطة
285	التحفيز القاعدي
286	التحفيز الحامضي
286	أمثلة على تفاعلات الإضافة والحنف الباحثة عن النواة
286	1 – التحلل المائي
287	2- النقاعل مع الكحولات
288	3- التقاعل مع الأمونيا أو الأمينات
290	4- التفاعل مع الأحماض الكربوكمسيلية وأملاحها
290	5- النفاعل مع المركبات العضوية الفلزية
291	ب- تفاعلات الإخترال
292	I هاليد الأسيل
293	2- الأسترات

الصفحة	
293	3- الأميدات
293	جــ- تفاعلات التجزأ الحراري للأسترات
294	الأسئلة
	الباب العاشر: الأمينات
302	تركيب جزيئة الأمين
302	السّمية
303	الخواص الفيزيائية
309	تحضير الأمينات
309	أ- ألكلة الأمونيا أو الأمينات الأخري
310	ب- تفاعلات الإخترال
310	I – اخترال ازیدات الألکیل
311	2- لخترال مركبات النترو
312	3- اختزال مركبات النتريك
314	4- اختزال الأوكزيما <i>ت</i>
314	5- اختزال الأيمنيات
315	6- اختزال الأميدات
316	جــ- تحضير الأمينات بواسطة تفاعلات الخفض لهوفمان
316	د- تحضير الأمينات الأولية بواسطة تقاعل تحضير جابراتيل
318	هــــ إضافة الأمونيا والأمينات الى الألكينات
318	تفاعلات الأمينات
319	أ- تحويل الأمينات الى الأميدات
322	ب- تفاعلات الأمينات مع حامض النثروز
322	1- تفاعل الأمينات الأليفائية

2– تفاعل الأمينات الأرومانية
جــ- تفاعلات التعويض لأملاح الدينزوتنيوم
احلال ذرة هيدروجين – لفظ مجموعة المين
3- احلال (تعویض) مجموعهٔ هیدروکسیل (OH)
4- احلال مجموعة NO ₂ (ننزو)
5- تفاعلات الإزدواج لأملاح الدايزونيوم
6- اختزال مجموعة الدايزونيوم
7- احلال مجموعة فنيل أو اريل
تجزأ هيدروكسيدات الأمونيوم الرباعي _حذف – هوفمان)
تفاعل حذف كوب
الأسئلة
الباب الحادي عشر: الكربوهيدرات
الباب المعادي حسل الحريو هيدرات
_
تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها
تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها
تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها السكريات الأحادية (D) و (L)
تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها
تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها السكريات الأحادية (D) و (L) الصييغة التركيبية والشكل الحلقي تفاعلات السكريات الأحادية
تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها السكريات الأحادية (D) و (L) الصيغة التركيبية والشكل الحلقي تفاعلات السكريات الأحادية أ- تكوين الإيثرات
تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها السكريات الأحادية (D) و (L). الصيغة التركيبية والشكل الحلقي تفاعلات السكريات الأحادية
سَمية السكريات الأحادية وتصنيفها السكريات الأحادية (D) و (L)
تسمية السكريات الأحادية وتصنيفها السكريات الأحادية (D) و (L)

الصفحة	
353	ز – الأكسدة بواسطة حامض البريوديك
355	2– تفاعلات السكريات مع الفنيل هيدرازون والأوسازون
355	أ- الهيدر ازون
356	السكريات الثنائية
356	ا- السكروز
357	ب- المالئوز
358	جــــ- الملاكتوز
358	د- السلوبايوز
3 59	السكريات المتعددة
359	أ- النشا
360	ب- العىلىلوز
36 0	ج- الجلايكوجين
361	استعملات السليلوز الصناعية
361	ا خلات (أسيئات) السليلوز
361	ب- ننرات السليلوز
361	جـــ– ايثرات السليلوز
362	د- الحرير الصناعي
363	الأسئلة
	البلب الثاني عثر : الأحماض الأمينية والبروتينات
368	الأحماض الأمينية
372	الخواص الحامضية والقاعدية للأحماض الأمينية
372	تحضير الأحماض الأمينية
372	 ا- تفاعل الأمونيا مع أحماض α – هالو الكاربوكسيلية

تم بحمد الله وعونه

مطابع الدار الهندسية/القاهرة سائير ١٥٠٥-١٥٠٥ عيرل ١٥٠٦-١٥٢١،